(19)日本国特許庁(JP)

(12) 公開特許公報(A)

(11)特許出願公開番号

特開平7-112970

(43)公開日 平成7年(1995)5月2日

(21)出願番号	特顧平6-234541		(7.1)	出願人 5910030	110		
		審查請求	有	請求項の数19	FD	(全 38 頁)	最終頁に続く
31/495	ADU	9454-4C					
	AED	9454-4C					
	ABX						
A 6 1 K 31/445	ABS						
C 0 7 D 211/26							
(51) Int.Cl. ⁶	識別記号	庁内整理番号	FΙ				技術表示箇所

(22)出願日 平成6年(1994)9月5日

(31)優先権主張番号 02667/93-6

(32)優先日

1993年9月7日

(33)優先権主張国 スイス (CH)

(31)優先権主張番号 02150/94-9

(32)優先日

1994年7月5日

(33)優先権主張国

スイス (CH)

エフ・ホフマン-ラ ロシユ アーゲー F. HOFFMANN-LA ROCH

E AKTIENGESELLSCHAF

T

スイス・シーエイチー4002バーゼル・グレ

ンツアーヘルストラツセ124

(72)発明者 ジヤン・アツカーマン

スイス・シーエイチ-4056バーゼル・エル

ゼツサーシユトラーセ167

(74)代理人 弁理士 小田島 平吉

最終頁に続く

(54) 【発明の名称】 カルボキサミド類

(57)【要約】 (修正有)

【構成】 (S) -N4-[(S)-1-(アミノーイミノーメチル)-ピペリジン-3-イルメチル]-N1-シクロプロピル-2-モルホリン-4-イルスルホニルアミノ)-N1-[2-(6-オキソ-1,6-ジヒドロービリダジン-3-イルカルボニルアミノーエチル]-スクシンアミド、N-[(S)-1-(アミノーイミノーメチル)ピペリジン-3-イルメチル]-2[(S)-4-シクロプロピル-1-ナフタレン-2-イルスルホニル-3,6-ジオキソーピペラジン-2-イルフルホニル-3,6-ジオキソーピペラジン-2-イル]-アセトアミド、等に代表される新規なカルボキサミド類並びにそれらの水和物または溶媒和物、ならびに当該化合物またはそれの水和物(溶媒和物を活性成分として含有する薬学的調合物。

【効果】 トロンビン - 誘発性血小板凝集または血漿中のフィブリノゲン凝固を阻止する作用がある。

【特許請求の範囲】 【請求項1】 式 【化1】

1

[式中、Eは水素であり、GはH、低級-アルキルまた は(場合により低級-アルキレンを介して結合されてい 10 てもよい) COOH、COO-低級-アルキル、低級-アルカノイル、〇H、低級-アルカノイルオキシ、低級 -アルコキシ、アリール-低級-アルコキシ、CONH 2, CONHCH2CH2OH, CONHOH, CONH OCH₃、CONHO-ベンジル、CONHSO₂-低級 -アルキル、CONHCH, CH, -アリール、CONH ーシクロアルキル、CONHCH2-ヘテロアリール、 NH2、NHCOO-低級-アルキル、NHCOO-低 級-アラルキル、NHSO,H、(NHSO,もしくはN HSO₁)-低級-アルキル、NH低級-アルカノイル、 NHCOCOOH、NHCOCOO-低級-アルキル、 ヒドロキシーシクロブト-1-エニル)、NH-[2-低 級-(アルコキシもしくは-アルケニルオキシ)-3,4 -ジオキソシクロブト-1-エニル]、NHCH2-ヘテ ロアリール、NHCOCO-(アリールもしくは低級-アルキル)、NHCOCH₂C1、NHCO-低級-アル キレン-O-(低級-アルキルもしくはアリール)、NH COCH, 「アリール、ヘテロアリールもしくは-N(H et)]、NHCOC(NOH)-低級-アルキレン-CO 30 OH、NHSO, -N(Het)、NHCO-(アリール、 ヘテロアリールもしくはヘテロシクリル)、NHPO 』(R¹゚,R'゚)、ヘテロアリールまたは基CO-N(He t)であり、R¹°およびR¹°はH、低級-アルキルまた はフェニルであり、MはH、低級-アルキルもしくは-アルケニル、アリール、ヘテロアリール、シクロアルキ ルまたは(アリール、ヘテロアリールもしくはシクロア ルキル)-低級-アルキルであり、そしてLはH、低級 -アルキル、アリール、シクロアルキルまたは(アリー ルもしくはシクロアルキル)-低級-アルキルである か、或いはMおよびLはそれらが結合している原子と一 緒になって基-N(Het)を形成するか、或いはEおよ びGは一緒になってメチレンまたはカルボニル基を形成 し、そしてMはH、低級-アルキルもしくは-アルケニ ル、アリール、ヘテロアリール、シクロアルキル、(ア リール、ヘテロアリールもしくはシクロアルキル)-低

級-アルキルまたはカルボキシ-低級-アルキルであり、そしてLはH、低級-アルキル、アリール、シクロアルキルまたは(アリールもしくはシクロアルキル)-低級-アルキルであり、AはH、アルキル、低級-アラルキルまたは式:

-C(O)R²

【化2】

(A1),

 $-S(O)_2N(R^3,R^4)$ (A²)

の基であるか、或いは基Qがヒドロキシ基を含有する場合および/またはEとGが一緒になってCH,もしくはCOである場合には、Aは式

-S(O), R⁵ (A³)

の基であってもよく、或いはEとGが一緒になってCH ₂またはCOである場合には、Aは式

 $-S(O)_z R^s$ (A³)

の基であってもよく、R'は低級-アルキル、場合によ り低級-アルキレンを介して結合されていてもよいアリ ール、ヘテロアリールもしくはシクロアルキル、低級ー アルキレンを介して結合されているカルボー低級ーアル コキシまたは低級-アルキレンを介して結合されている 20 -(OもしくはS)-(アリール、ヘテロアリールもしく はシクロアルキル)であり、それによりR'中に存在する 低級-アルキレン基はR'が結合されているカルボニル 基に対するα-位置でヒドロキシ、アミノまたは低級-アルカノイルアミノにより置換されていてもよく、或い はR¹はハロゲン、カルボキシ、低級アルコキシ、アミ ノ、モノーもしくはジー低級-アルキル-アミノまたは 低級アルキレンを介して結合されている基-N(Het) であるか、或いはR'は基-OR''または-NHR''で あり、R¹¹は低級-アルキル、または場合により低級-アルキレンを介して結合されていてもよいアリール、ヘ テロアリールもしくはシクロアルキル、または低級-ア ルキル部分でアリール、カルボー低級-アルコキシもし くはCOOHにより置換された低級-アラルキルであ り、R³およびR⁴はそれぞれ独立して水素、アルキルま たはアリールー低級ーアルキルであるか、或いはそれら が結合しているN原子と一緒になって基-N(Het)を 形成し、R⁵はアリール、ヘテロアリール、ヘテロシク リル、アルキルまたはシクロアルキルであり、-N(H et)は場合によりO、S、NHまたはN-低級-アル 40 キルにより中断されていてもよく且つ場合により低級-アルキル、OH、オキソ、COOH、COO-低級-ア ルキル、CH,OOHおよびCH,O-ベンジルの群から の2個までの置換基により置換されていてもよいN-結 合された $-N(CH_1)_{*,*}$ であり、Qは式Q¹またはQ²:

の基であり、TはCH₂またはOであり、R°およびR⁷の一方は水素またはカルボー低級-アルコキシであり、そして他方は水素、カルボー低級-アルコキシまたはヒドロキシであり、そしてRは水素または低級-アルキル 10である]のカルボキサミド類、並びにそれらの水和物または溶媒和物および生理学的に適合性がある塩類。

【請求項2】 Eが水素であり、GがH、低級-アルキ ルまたは(場合により低級-アルキレンを介して結合さ れていてもよい)COOH、COO-低級-アルキル、 低級-アルカノイル、OH、低級-アルカノイルオキ シ、低級-アルコキシ、アリール-低級-アルコキシ、 CONH2, CONHCH2CH2OH, CONHOH, CONHOCH,、CONHO-ベンジル、CONHS O₂-低級-アルキル、CONHCH₂CH₂-アリー ル、CONH-シクロアルキル、CONHCH, - ヘテ ロアリール、NH2、NHCOO-低級-アルキル、N HCOO-低級-アラルキル、NHSO,H、(NHSO ,もしくはNHSO,)-低級-アルキル、NH低級-ア ルカノイル、NHCOCOOH、NHCOCOO-低級 -アルキル、NH-シクロアルキル、NH-(3,4-ジ オキソー2-ヒドロキシーシクロブトー1-エニル)、 NH-[2-低級-(アルコキシもしくは-アルケニルオ $+ \nu$) - 3, $4 - \nu$ $+ \nu$ HCH₂ - ヘテロアリール、NHCOCO - (アリールも 30 しくは低級-アルキル)、NHCOCH, C1、NHCO CH₂O-アリール、NHCOCH₂-アリール、NHC O-(アリールもしくはヘテロアリール)、NHPO₁(R 1º,R2º)、ヘテロアリールまたは場合により〇もしくは Sにより中断されていてもよく且つ場合により低級-ア ルキル、COOH、COO-低級-アルキル、CH,O HおよびCH, O-ベンジルの群からの2個までの置換 基により置換されていてもよいCON(CH,),-,であ り、R¹⁰およびR²⁰がH、低級-アルキルまたはフェニ ルであり、MがH、低級-アルキルもしくは-アルケニ ル、アリール、ヘテロアリール、シクロアルキルまたは (アリール、ヘテロアリールもしくはシクロアルキル)-低級-アルキルであり、そしてLがH、低級-アルキ ル、アリール、シクロアルキル、または(アリールもし くはシクロアルキル)-低級-アルキルであるか、或い はMおよびLがそれらが結合している原子と一緒になっ

て場合により〇もしくはSにより中断されていてもよく且つ場合により低級-アルキル、COOH、COOH、COOI 級-アルキル、CH₂〇ーベンジルの群からの2個までの置換基により置換されていてもよいN(CH₂)₄-ҙ基を形成し、或いはEおよびGが一緒になってメチレンまたはカルボニル基を形成し、そしてMがH、低級-アルキルもしくは-アルケニル、アリール、ヘテロアリール、シクロアルキル、(アリール、ヘテロアリールもしくはシクロアルキル)-低級-アルキル、またはカルボキシ-低級-アルキルであり、そしてLがH、低級-アルキル、アリール、シクロアルキルまたは(アリールもしくはシクロアルキル)-低級-アルキルであり、Aが式:

20 $-C(O)R^{2}$ (A¹), -S(O)₂N(R³,R⁴) (A²)

の基であるか、或いは基Qがヒドロキシ基を含有する場合には、Aは式

 $-S(O)_2R^5$ (A³)

の基であってもよく、或いはEとGが一緒になってCH ₂またはCOである場合には、Aは式

 $-S(O)_2 R^5$ (A³)

の基であってもよく、R'が基R''、-OR''または-NHR²²であり、そしてR²²が低級-アルキル、または 場合により低級-アルキレンを介して結合されていても よいアリール、ヘテロアリールもしくはシクロアルキル であるか、或いはR'が低級-アルキレンを介して結合 されているカルボー低級ーアルコキシまたは低級ーアル キレンを介して結合されている-(OもしくはS)-(ア リール、ヘテロアリールもしくはシクロアルキル)であ り、それによりR'中に存在する低級-アルキレン基は R²が結合されているカルボニル基に対するα-位置で ヒドロキシ、アミノまたは低級-アルカノイルアミノに より置換されていてもよく、R³およびR¹がそれぞれ独 立して水素、アルキルまたはアリールー低級-アルキル であるか、或いはそれらが結合しているN原子と一緒に なって場合により〇またはSにより中断されていてもよ い基-N(CH₂)₄₋₉を形成し、R⁵がアリール、ヘテロ アリール、ヘテロシクリル、アルキルまたはシクロアル キルであり、Qが式Q¹またはQ²:

[{k3]

の基であり、TがCH2またはOであり、R⁶およびR⁷ の一方が水素またはカルボー低級-アルコキシであり、 そして他方が水素、カルボー低級-アルコキシまたはヒ ドロキシであり、そしてRが水素である、請求項1に記 10 載のカルボキサミド類、並びにそれらの水和物または溶 媒和物および生理学的に適合性がある塩類。

【請求項3】 式 【化4】

[式中、G¹はH、低級-アルキルまたは(場合により 低級-アルキレンを介して結合されていてもよい) CO OH、COO-低級-アルキル、低級-アルカノイル、 OH、低級-アルカノイルオキシ、低級-アルコキシ、 アリールー低級-アルコキシ、CONH、CONHC H₂CH₂OH, CONHOH, CONHOCH₃, CO NHO-ベンジル、CONHSO,-低級-アルキル、 CONHCH₂CH₂-アリール、CONH-シクロアル キル、CONHCH2-ヘテロアリール、NH2、NHC ○○一低級ーアルキル、NHC○○一低級ーアラルキ ル、NHSO』H、(NHSO」もしくはNHSO』)-低 級-アルキル、NH-低級-アルカノイル、NHCOC OOH、NHCOCOO-低級-アルキル、NH-シク ロアルキル、NH-(3,4-ジオキソ-2-ヒドロキシ -シクロブト-1-エニル)、NH-[2-低級-(アル コキシもしくは-アルケニルオキシ)-3,4-ジオキソ シクロブトー1ーエニル1、NHCH,ーヘテロアリー ル、NHCOCO-(アリールもしくは低級-アルキ ル)、NHCOCH₂C1、NHCO-低級-アルキレン -O-(低級-アルキルもしくはアリール)、NHCOC H₂[アリール、ヘテロアリールもしくは-N(He t)]、NHCOC(NOH)-低級-アルキレン-COO H、NHSO₂-N(Het)、NHCO-(アリール、へ テロアリールもしくはヘテロシクリル)、NHPO。(R 1º,R'º)、ヘテロアリールまたは基CO-N(Het)で あり、R1ºおよびR2ºはH、低級-アルキルまたはフェ ニルであり、M¹はH、低級-アルキルもしくは-アル ケニル、アリール、ヘテロアリール、シクロアルキルま たは(アリール、ヘテロアリールもしくはシクロアルキ ル)-低級-アルキルであり、そしてL1はH、低級-ア ルキル、アリール、シクロアルキルまたは(アリールも

しくはシクロアルキル)-低級-アルキルであるか、或 いはM¹およびL¹はそれらが結合している原子と一緒に なって基-N(Het)を形成し、A¹ºはH、アルキル、 低級-アラルキルまたは式:

- (A1), $-C(O)R^{2}$
- $-S(O)_2N(R^3,R^4)$ (A^2)

の基であるか、或いは基Qがヒドロキシ基を含有する場 合には、A¹⁰は式

- (A³) -S(O), R⁵
- の基であってもよく、そしてR、R'~R'、-N(He t)およびQは請求項1と同じ意味を有する]を有する 請求項1に記載のカルボキサミド類、並びにそれらの水 和物または溶媒和物および生理学的に適合性がある塩

【請求項4】

【化5】

$$L^{2} \xrightarrow{\stackrel{M^{2}}{\stackrel{N}{\longrightarrow}} Q} \qquad \qquad Ib$$

[式中、Wはメチレンまたはカルボニルであり、M'は H、低級-アルキルもしくは-アルケニル、アリール、 ヘテロアリール、シクロアルキル、(アリール、ヘテロ アリールもしくはシクロアルキル)-低級-アルキルま たはカルボキシー低級-アルキルであり、そしてL'は H、低級-アルキル、アリール、シクロアルキルまたは (アリールもしくはシクロアルキル)-低級-アルキルで あり、そしてA¹¹はH、アルキル、低級-アラルキルま たは式:

- $-C(O)R^{2}$ (A1),
- $-S(O)_2N(R^3,R^4)$ (A^2)

もしくは

 $-S(O)_2 R^5$ (A³)

> の基であり、そしてR、R'~R'およびQは請求項1と 同じ意味を有する]を有する請求項1に記載のカルボキ サミド類、並びにそれらの水和物または溶媒和物および 生理学的に適合性がある塩類。

【請求項5】 G^1 がH、低級-アルキルまたは(場合 により低級-アルキレンを介して結合されていてもよ い)COOH、COO-低級-アルキル、低級-アルカ ノイル、〇日、低級-アルカノイルオキシ、低級-アル コキシ、アリールー低級-アルコキシ、CONH₂、C 50 ONHCH, CH, OH, CONHOH, CONHOCH

a、CONHO-ベンジル、CONHSO2-低級-アル キル、CONHCH, CH, -アリール、CONH-シク

ロアルキル、CONHCH2-ヘテロアリール、NH2、 NHCOO-低級-アルキル、NHCOO-低級-アラ ルキル、NHSO,H、(NHSO,もしくはNHSO,) -低級-アルキル、NH-低級-アルカノイル、NHC OCOOH、NHCOCOO-低級-アルキル、NH-シクロアルキル、NH-(3,4-ジオキソー2-ヒドロ キシーシクロブトー1-エニル)、NH-[2-低級-(アルコキシもしくは-アルケニルオキシ)-3,4-ジ オキソシクロブトー1-エニル]、NHCH, - ヘテロア リール、NHCOCO-(アリールもしくは低級-アル キル)、NHCOCH,C1、NHCOCH,O-アリー

ル、NHCOCH₂-アリール、NHCO-(アリールも しくはヘテロアリール)、NHPO₃(R¹⁰,R²⁰)、ヘテ ロアリールまたは場合により〇もしくはSにより中断さ れていてもよく且つ場合により低級-アルキル、COO H、COO-低級-アルキル、CH2OHおよびCH2O -ベンジルの群からの2個までの置換基により置換され ていてもよいCON(CH₂)₄₋₉であり、R¹⁰およびR²⁰ 20 がH、低級-アルキルまたはフェニルであり、M¹が

ヘテロアリール、シクロアルキルまたは(アリール、ヘ テロアリールもしくはシクロアルキル)-低級-アルキ ルであり、そしてL¹がH、低級-アルキル、アリー ル、シクロアルキル、または(アリールもしくはシクロ アルキル)-低級-アルキルであるか、或いはM1および

H、低級-アルキルもしくは-アルケニル、アリール、

より〇もしくはSにより中断されていてもよく且つ場合 により低級-アルキル、COOH、COO-低級-アル 30 キル、CH,OHおよびCH,O-ベンジルの群からの2

L¹がそれらが結合している原子と一緒になって場合に

個までの置換基により置換されていてもよいN(CH2) **4-9**基であり、A¹⁰が式:

 $-C(O)R^{2}$

 (A^1)

 $-S(O)_2N(R^3,R^4)$ (A^2)

の基であるか、或いは基Qがヒドロキシ基を含有する場 合には、Aは式

-S(O)₂R⁵ (A^3)

の基であってもよく、Rが水素であり、そしてR'~R' およびQが請求項3と同じ意味を有する]を有する請求 40 項3に記載のカルボキサミド類、並びにそれらの水和物 または溶媒和物および生理学的に適合性がある塩類。

Rが水素であり、A¹¹がH、アルキル、 【請求項6】 低級-アラルキルまたは式:

 $-C(O)R^{2}$

(A¹)

 $-S(O)_2N(R^3,R^4)$ (A^2)

もしくは

 (A^3) -S(O), R⁵

の基であり、そしてL¹、M¹、W、R¹~R¹およびQが 請求項4と同じ意味を有する、請求項4に記載のカルボ 50 ボキサミド類。

キサミド類、並びにそれらの水和物または溶媒和物およ び生理学的に適合性がある塩類。

【請求項7】 L¹が水素であり、そしてG¹が(場合に より低級-アルキレンを介して結合されていてもよい) NHCO-低級-アルキレン-O-(低級-アルキルも しくはアリール)、NHCOCH2[アリール、ヘテロア リールもしくは-N(Het)]、NHCOC(NOH)-低級-アルキレン-COOH、NHSOz-N(He t)、NHCO-ヘテロシクリルまたは場合によりOも しくはSにより中断されていてもよく且つ場合により低 級-アルキル、COOH、COO-低級-アルキル、C H₂OHおよびCH₂O-ベンジルの群からの2個までの 置換基により置換されていてもよいCON(CH₂)₄₋₉で ある、請求項3 に記載の式 I a のカルボキサミド類。 【請求項8】 L¹が水素であり、そしてG¹がCOO H、COO-低級-アルキル、NHCOO-低級-アラ

ルキルまたは場合により低級-アルキレンを介して結合 されていてもよいNHCO(アリールもしくはヘテロア リール)である、請求項3に記載の式 I a のカルボキサ ミド類。

【請求項9】 M¹が低級-アルキルまたはシクロアル キルである、請求項3、7または8に記載の式 I a のカ ルボキサミド類。

【請求項10】 A¹ºがH、低級−アルキル、低級−ア ラルキルまたは基

$$-C(O)-R^{2} \qquad (A^{1})$$

であり、ここでR¹がハロゲン、カルボキシ、低級-ア ルコキシ、低級-アルキレンを介して結合されているア ミノまたはモノーもしくはジー低級-アルキル-アミ ノ、または低級-アルキレンを介して結合されている基 -N(Het)であるか、或いはR'が基-NHR''であ り、ことでR22が低級-アルキル部分でアリール、カル ボー低級-アルコキシまたはСООНにより置換されて いる低級-アラルキル基である、請求項3または請求項 7-9のいずれかに記載の式 I a のカルボキサミド類。 【請求項11】 A¹⁰が式

$$-C(O)-R^{2} \qquad (A^{1})$$

の基であり、ここでR'が基R''、-OR''または-N HR''であり、そしてR''が低級-アルキル、または場 合により低級-アルキレンを介して結合されていてもよ いアリール、ヘテロアリールもしくはシクロアルキルで あるか、或いはR'が低級-アルキレンを介して結合さ れているカルボー低級-アルコキシまたは低級-アルキ レンを介して結合されている-(OもしくはS)-(アリ ールもしくはヘテロアリール)であり、それによりR'中 に存在する低級-アルキレン基はR'が結合されている カルボニル基に対するα-位置でOHまたは低級-アル カノイルアミノにより置換されていてもよい、請求項3 または請求項7-10のいずれかに記載の式 I a のカル

20

10

【請求項12】 A^{10} がモルホリノスルホニルである、 請求項3、8または9に記載の式Iaのカルボキサミド類。

【請求項13】 A^{10} が基-S(O)。アリールを含有しておりそしてQがヒドロキシ基を含有する、請求項3、8または9に記載の式 I a oカルボキサミド類。

【請求項14】 L^2 が水素でありそして M^2 が低級-アルキル、シクロアルキルまたはカルボキシー低級-アルキルである、請求項4に記載の式Ibのカルボキサミド類

【請求項15】 A¹¹が水素、低級-アルキルスルホニルまたはアリールスルホニルである、請求項4または14に記載の式Ibのカルボキサミド類。

【請求項16】 Qが式 Q^1 の基であり、ここで R^6 および R^7 の一方が水素でありそして他方が水素またはヒドロキシである、請求項1-15のいずれかに記載のカルボキサミド類。

【請求項17】 下記の群:(S)-N4-[(S)-1-(アミノーイミノーメチル)ーピベリジンー3ーイルーメ チル]-N1-シクロプロピル-2-モルホリン-4-イルアセチルアミノ-N1-(2-ピラジン-2-イル カルボニルアミノーエチル)-スクシンアミド、3- $[[(S)-3-[(S)-1-(P \le J-1 \le J-$ ピペリジン-3-イルメチルカルバモイル]-2-(3-フェニループロビルアミノ)プロビオニル]ーシクロブロ ピルーアミノ]ープロピオン酸エチル、3-[[(S)-3] -[(S)-1-(アミノーイミノーメチル)-ピペリジン -3-イルメチルカルバモイル]-2-(3-フェニルー プロビルアミノ)プロビオニル] - シクロプロビル - アミ ノ]-プロピオン酸、および3-[[(S)-3-[(S)-1 - (アミノーイミノーメチル)-ピペリジン-3-イルメ チルカルバモイル]-2-モルホリン-4-イルスルホ ニルアミノープロピオニル]-シクロプロピルーアミノ] プロピオン酸からの、請求項1に記載の化合物。

【請求項18】 下記の群: [[(S)-3-[4-(アミノ - イミノーメチル) - モルホリン - 2 - イルメチルカル バモイル]-2-ベンジルオキシカルボニルアミノープ ロピオニル]-ブチル-アミノ]-酢酸、[[(S)-3-[(S)-1-(アミノーイミノーメチル)-ピペリジンー3-イル-メチルカルバモイル]-2-ペンタノイルア ミノープロピオニル]ーシクロプロピルーアミノ]ー酢 酸、(S)-N4-[(S)-1-(アミノーイミノーメチル)ーピペリジンー3ーイルメチル]ーN1ーシクロプロ $\frac{1}{2}$ $\frac{1$ ノーエチル)-2-ピリミジン-2-イルスルファニル アセチルアミノースクシンアミド、(S)-N4-[(S)]-1-(アミノーヒドロキシイミノーメチル)ーピベリジ ン-3 - イルメチル] - N 1 - シクロプロピル - 2 - (ナ フタレン-2-イルスルホニルアミノ)-N1-[2-(ピラジン-2-イルカルボニルアミノ)-エチル]-ス

クシンアミド、(S) - N 4 - [(S) - 1 - (アミノーイミノーメチル) - ピベリジン - 3 - イルメチル] - N 1 - シ クロプロビル - 2 - モルホリン - 4 - イルスルホニルアミノ) - N 1 - [2 - (6 - オキソ - 1 , 6 - ジヒドロービリダジン - 3 - イルカルボニルアミノーエチル] - スクシンアミド、および N - [(S) - 1 - (アミノーイミノーメチル) - ピベリジン - 3 - イルメチル] - 2 [(S) - 4 - シクロプロビル - 1 - ナフタレン - 2 - イルスルホニル - 3 , 6 - ジオキソービベラジン - 2 - イル] - アセトアミドからの、請求項2 に記載の化合物。

【請求項19】 活性成分として請求項1-18のいず れかに記載の化合物を含有する薬学的調合物。

【発明の詳細な説明】

【0001】本発明は、式

[0002]

【化6】

【0003】 [式中、Eは水素であり、GはH、低級− アルキルまたは(場合により低級-アルキレンを介して 結合されていてもよい)COOH、COO-低級-アル キル、低級-アルカノイル、OH、低級-アルカノイル オキシ、低級-アルコキシ、アリール-低級-アルコキ シ、CONH2、CONHCH2CH2OH、CONHO H、CONHOCH₃、CONHO-ベンジル、CON HSOzー低級ーアルキル、CONHCHzCHzーアリ ール、CONHーシクロアルキル、CONHCH2ーへ テロアリール、NH、、NHCOO-低級-アルキル、 NHCOO-低級-アラルキル、NHSO,H、(NHS O₂もしくはNHSO₃)-低級-アルキル、NH低級-アルカノイル、NHCOCOOH、NHCOCOO-低 級-アルキル、NH-シクロアルキル、NH-(3,4-ジオキソー2-ヒドロキシーシクロブトー1-エニ ル)、NH-[2-低級-(アルコキシもしくは-アルケ ニルオキシ)-3,4-ジオキソシクロブト-1-エニ ル1、NHCH。-ヘテロアリール、NHCOCO-(ア 40 リールもしくは低級-アルキル)、NHCOCH₂C1、 NHCO-低級-アルキレン-〇-(低級-アルキルも しくはアリール)、NHCOCH2[アリール、ヘテロア リールもしくは-N(Het)]、NHCOC(NOH)-低級-アルキレン-COOH、NHSO,-N(He t)、NHCO-(アリール、ヘテロアリールもしくはへ テロシクリル)、NHPO』(R10,R20)、ヘテロアリー ルまたは基CO-N(Het)であり、R1ºおよびR1ºは H、低級-アルキルまたはフェニルであり、MはH、低 級-アルキルもしくは-アルケニル、アリール、ヘテロ 50 アリール、シクロアルキルまたは(アリール、ヘテロア

リールもしくはシクロアルキル) - 低級 - アルキルであり、そしてLはH、低級 - アルキル、アリール、シクロアルキルまたは(アリールもしくはシクロアルキル) - 低級 - アルキルであるか、或いはMおよびLはそれらが結合している原子と一緒になって基 - N(Het)を形成するか、或いはEおよびGは一緒になってメチレンまたはカルボニル基を形成し、そしてMはH、低級 - アルキルもしくはーアルケニル、アリール、ヘテロアリール、シクロアルキル、(アリール、ヘテロアリールもしくはシクロアルキル) - 低級 - アルキルをはカルボキシー低級 - アルキルであり、そしてLはH、低級 - アルキル、アリール、シクロアルキルまたは(アリールもしくはシクロアルキル) - 低級 - アルキルであり、AはH、アルキル、低級 - アラルキルまたは式:

11.

 $-C(O)R^{2}$

 (A^1)

 $-S(O)_2N(R^3,R^4)$ (A²)

の基であるか、或いは基Qがヒドロキシ基を含有する場合および/またはEとGが一緒になってCH2もしくはCOである場合には、Aは式

-S(O), R^s

(A³)

の基であってもよく、或いはEとGが一緒になってCH ₂またはCOである場合には、Aは式

-S(O), R⁵

(A³)

の基であってもよく、R²は低級-アルキル、場合により低級-アルキレンを介して結合されていてもよいアリール、ヘテロアリールもしくはシクロアルキル、低級-アルキレンを介して結合されているカルボー低級-アルコキシまたは低級-アルキレンを介して結合されている*

* - (OもしくはS)-(アリール、ヘテロアリールもしく はシクロアルキル)であり、それによりR'中に存在する 低級-アルキレン基はR'が結合されているカルボニル 基に対する α -位置でヒドロキシ、アミノまたは低級-アルカノイルアミノにより置換されていてもよく、或い はR¹はハロゲン、カルボキシ、低級アルコキシ、アミ ノ、モノーもしくはジー低級-アルキル-アミノまたは 低級アルキレンを介して結合されている基-N(Het) であるか、或いはR'は基-OR''または-NHR''で あり、Rいは低級-アルキル、または場合により低級-アルキレンを介して結合されていてもよいアリール、ヘ テロアリールもしくはシクロアルキル、または低級-ア ルキル部分でアリール、カルボー低級-アルコキシもし くはCOOHにより置換された低級-アラルキルであ り、R³およびR⁴はそれぞれ独立して水素、アルキルま たはアリールー低級ーアルキルであるか、或いはそれら が結合しているN原子と一緒になって基-N(Het)を 形成し、R⁵はアリール、ヘテロアリール、ヘテロシク リル、アルキルまたはシクロアルキルであり、-N(H 20 et)は場合によりO、S、NHまたはN-低級-アル キルにより中断されていてもよく且つ場合により低級 -アルキル、OH、オキソ、COOH、COO-低級-ア ルキル、CH2OOHおよびCH2O-ベンジルの群から の2個までの置換基により置換されていてもよいN-結 合された $-N(CH_2)_{4-9}$ であり、Qは式 Q^1 または Q^2 : [0004]

および

【化7】

 (Q^2)

Re-NH

【0005】の基であり、TはCH₂またはOであり、R°およびR⁷の一方は水素またはカルボー低級-アルコキシであり、そして他方は水素、カルボー低級-アルコキシまたはヒドロキシであり、そしてRは水素または低級-アルキルである】の新規なカルボキサミド類、並びにそれらの水和物または溶媒和物および生理学的に適合40性がある塩類に関する。

 (Q^1)

【0006】さらに、本発明は上記化合物の製造方法、 該化合物を含有する薬学的調合物、並びに薬学的調合物 の製造におけるこれらの化合物の使用にも関する。

【0007】式Iの化合物の生理学的に使用可能な塩類の例は、鉱酸類例えば塩酸、硫酸、亜硫酸もしくは燐酸との塩類、または有機酸類例えばメタンスルホン酸、pートルエンスルホン酸、酢酸、トリフルオロ酢酸、クエン酸、フマル酸、マレイン酸、酒石酸、琥珀酸もしくはサリチル酸との塩類である。遊離カルボキシ基を有する

式Iの化合物は生理学的に適合性がある塩基と塩類を生成することもできる。アルカリ金属、アルカリ土類金属、アンモニウムおよびアルキルアンモニウム塩類、例えばNa、K、Caまたはテトラメチルアンモニウム塩類がそのような塩類の例である。式Iの化合物は両性イオン形で存在することもできる。

【0008】式Iの化合物は溶媒和、特に水和、させる ととができる。水和は製造工程中で行うこともでき、ま たは最初は無水性である式Iの化合物の吸湿性の結果と して徐々に起きることもある。

【0009】式Iの化合物は少なくとも2個の非対称性 C原子を含有しており、従ってジアステレオマー類の混 合物としてまたは光学的に純粋な化合物として存在する ことができる。

ン酸、フマル酸、マレイン酸、酒石酸、琥珀酸もしくは 【0010】本発明の範囲では、「低級」という語は炭サリチル酸との塩類である。遊離カルボキシ基を有する 50 素数1~6の、好適には1~4の、基を示す。すなわ

(8)

14

ち、単独でまたは組み合わされた低級-アルキルは炭素 数1~6の、好適には1~4の、直鎖もしくは分枝鎖状 の基、例えばメチル、エチル、プロピル、イソプロピ ル、ブチル、t - ブチル、2 - ブチルおよびペンチルを 示す。低級-アルキル基がアルキル基として好適であ る。メチレンが低級-アルキレンに関する例である。 【0011】アリールは、場合により1個もしくはそれ 以上の置換基、例えばハロゲン、例えば塩素、または低 級-アルキルもしくはアルコキシ、例えばСН』、 t-ブチル、OH、OCH₃、フェニル、CF₃、OCF₃、 シクロペンチル、CN、COOH、COOCH,、CO OCzHs、CONHzもしくはテトラゾリル、を有して いてもよいフェニルおよび1-もしくは2-ナフチルの 如き基を示す。

【0012】ヘテロアリール基は、1個もしくは2個の 環からなり且つ1個もしくはそれ以上のNおよび/また は〇原子を含有する5-~10-員の芳香族基である。 それらの例は、2-、3-もしくは4-ピリジル、それ らのN-酸化物形、フリール、ピリミジニル、インドリ ル、ピラジニル、ピリダジニル、テトラゾリル、オキサ 20 ジアゾリル、キノリルまたはイミダゾリルである。それ らは例えばオキソ、低級-アルキル、例えばCH₁、ハ ロゲン、例えば塩素、またはアミノにより置換されてい てもよい。

【0013】シクロアルキル基の炭素数は3~8であ る。シクロプロビル、シクロベンチルおよびシクロヘキ シルがこれらの例である。

【0014】ヘテロシクリルは、1個もしくは2個の環 および少なくとも1個のヘテロ原子、例えば1個もしく は2個のN原子、を含有しておりそして場合により1個 30 もしくはそれ以上の置換基、例えば低級-アルキル、例 えばメチル、により置換されていてもよい5-~10-員の非一芳香族性の部分的にまたは完全に飽和した基を

【0015】場合によりヘテロ原子により中断されてい てもよいテトラー~ノナメチレンイミノ基N(Het) は、ヘキサヒドロアゼピノ、モルホリノおよびメチルピ ペラジニルである。

【0016】本発明に従う化合物の例は、式 [0017]

[化8]

【0018】 [式中、G¹はH、低級-アルキルまたは (場合により低級-アルキレンを介して結合されていて

ルカノイル、OH、低級-アルカノイルオキシ、低級-アルコキシ、アリールー低級-アルコキシ、CON H2, CONHCH, CH, OH, CONHOH, CON HOCH₃、CONHO-ベンジル、CONHSO₂-低 級-アルキル、CONHCH₂CH₂-アリール、CON H-シクロアルキル、CONHCH, - ヘテロアリー ル、NH2、NHCOO-低級-アルキル、NHCOO -低級-アラルキル、NHSO₃H、(NHSO₂もしく はNHS〇。) - 低級 - アルキル、NH - 低級 - アルカノ 10 イル、NHCOCOOH、NHCOCOO-低級-アル キル、NH-シクロアルキル、NH-(3,4-ジオキソ -2-ヒドロキシーシクロブト-1-エニル)、NH-[2-低級-(アルコキシもしくは-アルケニルオキシ) -3,4-ジオキソシクロブト-1-エニル]、NHCH ューヘテロアリール、NHCOCO-(アリールもしくは 低級-アルキル)、NHCOCH₂C1、NHCO-低級 -アルキレン-〇-(低級-アルキルもしくはアリー ル)、NHCOCH、[アリール、ヘテロアリールもしく は-N(Het)]、NHCOC(NOH)-低級-アルキ レン-COOH、NHSO,-N(Het)、NHCO-(アリール、ヘテロアリールもしくはヘテロシクリル)、 NHPO』(R¹⁰,R²⁰)、ヘテロアリールまたは基CO-N(Het)であり、R¹ºおよびR²ºはH、低級-アルキ ルまたはフェニルであり、M¹はH、低級-アルキルも しくは-アルケニル、アリール、ヘテロアリール、シク ロアルキルまたは(アリール、ヘテロアリールもしくは シクロアルキル)-低級-アルキルであり、そしてL¹は H、低級-アルキル、アリール、シクロアルキルまたは (アリールもしくはシクロアルキル)-低級-アルキルで あるか、或いはM¹およびL¹はそれらが結合している原 子と一緒になって基-N(Het)を形成し、A¹⁰はH、 アルキル、低級-アラルキルまたは式:

 $-C(O)R^{2}$ (A1),

 $-S(O), N(R^3, R^4)$ (A^z)

の基であるか、或いは基Qがヒドロキシ基を含有する場 合には、A¹⁰は式

 (A^3) -S(O), R⁵

の基であってもよく、そしてR、R'~R'、-N(He t)およびQは上記の意味を有する〕のものである。

【0019】本発明に従う化合物の別の例は、式 [0020]

【化9】

$$L^{2} \xrightarrow{N-N} \begin{array}{c} M^{2} \\ N \end{array} \xrightarrow{R} \begin{array}{c} O \\ N \end{array} \xrightarrow{N} \begin{array}{c} H \\ N \end{array} \xrightarrow{Q}$$
 Ib

【0021】 [式中、Wはメチレンまたはカルボニルで あり、M'はH、低級-アルキルもしくは-アルケニ もよい)COOH、COO-低級-アルキル、低級-ア 50 ル、アリール、ヘテロアリール、シクロアルキル、(ア

リール、ヘテロアリールもしくはシクロアルキル)-低級-アルキルまたはカルボキシー低級-アルキルであり、そしてL'はH、低級-アルキル、アリール、シクロアルキルまたは(アリールもしくはシクロアルキル)-低級-アルキルであり、そしてA¹¹はH、アルキル、低級-アラルキルまたは式:

 $-C(O)R^{2}$ (A¹),

 $-S(O)_2N(R^3,R^4)$ (A²)

もしくは

 $-S(O)_2 R^5$ (A³)

の基であり、そしてR、R² \sim R⁵ およびQは上記の意味を有する] のものである。

【0022】化合物 I aの中では、L¹が水素であり、そしてG¹がCOOH、COO-低級-アルキル、NHCOO-低級-アシルキルまたは場合により低級-アルキレンを介して結合されていてもよいNHCO(アリールもしくはヘテロアリール)であるもの、並びにM¹が低級-アルキルまたはシクロアルキルであり、および/またはA¹⁰が式

$$-C(O)-R^{i} \qquad (A^{1})$$

の基であり、ことでR²が基R²²、-OR²²または-NHR²²であり、そしてR²²が低級-アルキル、または場合により低級-アルキレンを介して結合されていてもよいアリール、ヘテロアリールもしくはシクロアルキルであるか、或いはR²が低級-アルキレンを介して結合されているカルボー低級-アルコキシまたは低級-アルキレンを介して結合されている-(OもしくはS)-(アリールもしくはヘテロアリール)であり、それによりR²中に存在する低級-アルキレン基はR²が結合されているカルボニル基に対するα-位置でOHまたは低級-アルカノイルアミノにより置換されていてもよいものが好ましい。

【0023】さらに好適な化合物 I a は、A¹⁰が基-S (O)₂アリールを含有しておりそしてQがヒドロキシ基 を含有するか、或いはA¹⁰がモルホリノスルホニルであ るものである。

$$-C(O)-R^{2} \qquad (A^{1})$$

16

[式中、R'はハロゲン、カルボキシ、低級-アルコキシ、低級-アルキレンにより結合されているアミノまたはモノーもしくはジー低級-アルキル-アミノ、または低級-アルキレンにより結合されている基-N(Het)であるか、或いはR'は基-NHR'であり、ことでR'は低級-アルキル部分でアリール、カルボー低級-アルコキシまたはCOOHにより置換された低級-アラルキル基である]であるものがさらに好ましい。

【0025】下記のものが式 I a の化合物の例である: 10 $[[(S)-3-[(S)-1-(T \in J-J \in J-J \in J)]$ ピペリジン-3-イルメチルカルバモイル]-2-ベン ジルオキシカルボニルアミノープロピオニル]ーシクロ プロピルーアミノ]-酢酸エチル、3-[[(S)-3-「(S)-1-(アミノーイミノーメチル)-ピペリジンー 3-イルメチルカルバモイル]-2-ベンジルオキシカ ルボニルアミノープロピオニル]ーシクロプロピルーア [S] = [S(アミノーイミノーメチル)ーピペリジンー3ーイルメチ ルカルバモイル]-2-ベンジルオキシカルボニルアミ ノープロピオニル]ーブチルーアミノ]ー酢酸エチル、3 -[[(S)-3-[(S)-1-(アミノーイミノーメチル)]-ピペリジン-3-イルメチルカルバモイル]-2-ベ ンジルオキシカルボニルアミノープロピオニル]ーブチ ルーアミノ]ープロピオン酸エチル、[(S)-3-(S)- 1 - (アミノーイミノーメチル) - ピペリジン - 3 - イ ルメチルカルバモイル]-2-ベンジルオキシカルボニ ルアミノープロピオニル]ーシクロプロピルーアミノ]ー 酢酸、3-[(S)-3-(S)-1-(アミノーイミノーメチル)-ビベリジン-3-イルメチルカルバモイル]-2-ベンジルオキシカルボニルアミノープロビオニル] -シクロプロピル-アミノ]-プロピオン酸、[[(S)-ン-3-イルメチルカルバモイル]-2-ベンジルオキ シカルボニルアミノープロピオニル]ーブチルーアミノ] -酢酸、3-[[(S)-3-[(S)-1-(アミノ-イミノ -メチル)-ピペリジン-3-イルメチルカルバモイル1 -2-ベンジルオキシカルボニルアミノープロピオニ ル]-ブチル-アミノ]-プロピオン酸、[[(S)-3-[4-(アミノーイミノーメチル)ーモルホリンー2-イ ルメチルカルバモイル]-2-ベンジルオキシカルボニ ルアミノープロピオニル]ーシクロプロピルーアミノ]ー 酢酸エチル、[[(S)-3-[4-(アミノ-イミノ-メチ ル)ーモルホリンー2ーイルメチルカルバモイル]-2-ベンジルオキシカルボニルアミノープロピオニル]ーブ チルーアミノ]-酢酸エチル、[[(S)-3-[4-(アミ ノーイミノーメチル)ーモルホリン-2-イルメチルカ ルバモイル]-2-ベンジルオキシカルボニルアミノー プロピオニル] - シクロプロピル - アミノ] - プロピオン 酸エチル、[[(S)-3-[4-(アミノーイミノーメチ50 ル)-モルホリン-2-イルメチルカルバモイル]-2ベンジルオキシカルボニルアミノープロピオニル]ーブ チルーアミノ]ープロピオン酸エチル、[[(S)-3-[4 -(アミノーイミノーメチル)-モルホリン-2-イルメ チルカルバモイル]-2-ベンジルオキシカルボニルア ミノープロピオニル]ーシクロプロピルーアミノ]ー酢 酸、3-[[(S)-3-[4-(アミノーイミノーメチル)]-モルホリン-2-イルメチルカルバモイル]-2-ベ ンジルオキシカルボニルアミノープロピオニル]ーシク ロプロピルーアミノ]ープロピオン酸、3-[[(S)-3 -[4-(アミノーイミノーメチル)-モルホリン-2-イルメチルカルバモイル]-2-ベンジルオキシカルボ ニルアミノープロビオニル]ーブチルーアミノ]ープロビ オン酸、[[(S)-3-[(S)-1-(アミノーイミノーメ チル)-ピペリジン-3-イルメチルカルバモイル]-2 ーシクロヘキシルメトキシカルボニルアミノープロピオ ニル]-シクロプロピル-アミノ]-酢酸エチル、[[(S) ジン-3-イルメチルカルバモイル]-2-シクロヘキ シルメトキシカルボニルアミノープロピオニル]ーシク ロプロピルーアミノ]-酢酸、[[(S)-3-[(S)-1-(アミノーイミノーメチル)ーピペリジンー3ーイルメチ ルカルバモイル]-2-(3-ベンジル-ウレイド)-プ ロピオニル]-シクロプロピル-アミノ]-酢酸エチル、 $[[(S)-3-[(S)-1-(T \in J-J \in J-J \in J)]$ ピペリジン-3-イルメチルカルバモイル]-2-(3-フラン-2-イルメチル-ウレイド)-プロピオニル]-シクロプロピルーアミノ]-酢酸エチル、[[(S)-3-[(S)-1-(アミノーイミノーメチル)-ピペリジンー 3-イルメチルカルバモイル]-2-(3-ブチルーウレ イド)-プロピオニル]-シクロプロピル-アミノ]-酢 酸エチル、3-[[(S)-3-[(S)-1-(アミノーイミ ノーメチル)ービベリジンー3ーイルメチルカルバモイ プロピオニル]-ブチル-アミノ]-プロピオン酸エチ ル、[(S)-3-[(S)-1-(アミノーイミノーメチル)-ピペリジン-3-イルメチルカルバモイル]-2-(3-ベンジルーウレイド)-プロピオニル]-シクロブ ロビル-アミノ]-酢酸、[[(S)-[(S)-1-(アミノ - イミノーメチル) - ピペリジン - 3 - イルメチルカル バモイル]-2-(3-フラン-2-イルメチル-ウレイ ド)ープロピオニル]ーシクロプロピルーアミノ]ー酢 酸、[[(S)-3-[(S)-1-(アミノーイミノーメチル)-ピペリジン-3-イルメチルカルバモイル]-2-(3-n-ブチルーウレイド)-プロピオニル]-シクロ プロビルーアミノ]-酢酸、[[(S)-[(S)-1-(アミ ノーイミノーメチル)ーピペリジンー3ーイルメチルカ ルバモイル]-2-(3-フラン-2-イルメチル)-ウ レイド)-プロピオニル]-n-ブチル-アミノ]-プロ ピオン酸、[[(S)-3-[(S)-1-(アミノーイミノー メチル)-ピペリジン-3-イルメチルカルバモイル]-

17

2-ペンタノイルアミノープロピオニル]-シクロプロ ピルーアミノ]-酢酸エチル、[[(S)-3-[(S)-1-(アミノーイミノーメチル)ーピペリジンー3ーイルメチ ルカルバモイル]-2-ヘキサノイルアミノープロビオ ニル]-シクロプロピル-アミノ]-酢酸エチル、[[(S) $-3 - [(S) - 1 - (P \le J - I)] - I = (I - I)$ ジン-3-イルメチルカルバモイル]-2-(4-クロロ -ピリジン-2-イルカルボニルアミノ)-プロピオニ ル]-シクロプロピル-アミノ]-酢酸エチル、[[(S)- $3 - [(S) - 1 - (P \le J - A \le J - A \le J) - B \le J$ ンー3-イルメチルカルバモイル1-2-ベンゾイルア ミノープロピオニル]ーシクロプロピルーアミノ]ー酢酸 エチル、[[(S)-3-[(S)-1-(アミノーイミノーメ チル)-ピペリジン-3-イルメチルカルバモイル]-2 -ベンジルオキシアミノ-プロピオニル]-シクロプロ ピルーアミノ]-酢酸エチル、[[(S)-3-[(S)-1-(アミノーイミノーメチル)ーピペリジンー3ーイルメチ ルカルバモイル]-2-ヘキサノイルアミノープロピオ ニル]-シクロプロピル-アミノ]-酢酸、[[(S)-3-[(S)-1-(アミノーイミノーメチル)-ピペリジンー 3-イルメチルカルバモイル]-2-(4-クロローピリ ジン-2-イルカルボニルアミノ)-プロピオニル]-シ クロプロピルーアミノ]-酢酸、[[(S)-3-[(S)-1 -(アミノーイミノーメチル)-ピペリジン-3-イルメ チルカルバモイル]-2-ベンゾイルアミノープロピオ ニル]-シクロプロピル-アミノ]-酢酸、[[(S)-3-[(S)-1-(アミノーイミノーメチル)ーピペリジンー 3-イルメチルカルバモイル]-2-ベンジルカルボニ ルアミノープロピオニル]ーシクロプロピルーアミノ]ー 酢酸、(S)-N4-[(S)-1-(アミノ-イミノ-メチ ル)ーピペリジンー3ーイルメチル]ー2ーターシャリー -ブトキシカルボニルアミノ-N1-シクロプロピル-N1-(2-ピラジン-2-イルカルボニルアミノ)-ス クシンアミド、(S)-N4-[(S)-1-(アミノーイミノーメチル)ーピペリジンー3ーイルメチル]ーN1ーシ クロプロピルー2-(3-インドールー3-イループロ ピオニルアミノ)-N1-(2-ピラジン-2-イルカル ボニルアミノーエチル)-スクシンアミド、(S)-4-ペリジン-3-イルメチル]-1-[シクロプロピルー (2-ピラジン-2-イルカルボニルアミノ-エチル)-カルバモイル] - エチルカルバモイル] - 4 - ヒドロキシ - 酪酸メチル、(S) - 2 - [(S) - 2 - アセチルアミノ-3-インドール-3-イループロピオニルアミノ]- $N4 - [(S) - 1 - (P \le J - I = J - I \le J - I =$ ジン-3-イルメチル]-N1-シクロプロピル-N1 -(2-ピラジン-2-イルカルボニルアミノーエチル) - X / 2 + Xイミノーメチル)ーピペリジンー3ーイルメチル]ーN1 50 -シクロプロビル-2-フェノキシアセチルアミノ-N

1-(2-ピラジン-2-イルカルボニルアミノーエチ μ) - スクシンアミド、2 - [[(S) - 3 - [(S) - 1 -(アミノーイミノーメチル)ーピベリジンー3ーイルメチ ルカルバモイル]-2-モルホリン-4-イルスルホニ ルアミノープロビオニル]ーシクロプロビルーアミノ]ー エチルカルバミン酸ベンジル、および(S)-N4-[(S)-1-(アミノーイミノーメチル)-ピペリジンー 3-イルメチル]-N1-シクロプロピル-2-モルホ リン-4-イルスルホニルアミノ-N1-(2-ピラジ ン-2-イルカルボニルアミノ-エチル)-スクシンア ミドである。

19

【0026】化合物 I aの他の例は、(S)-N4-[(S)-1-(アミノーイミノーメチル)-ピペリジンー3-イルメチル]-N1-シクロプロピル-2-モルホ リン-4-イルスルホニルアミノ-N1-[2-(6-オ キソー1,4,5,6ーテトラヒドローピリダジンー3ー イルカルボニルアミノ)-エチル]-スクシンアミド、 $(S)-N4-[(S)-1-(P \le J-1)-(J-1)-(J-1)]$ ピペリジン-3-4ルメチル]-N1-[2-(3-アミノーピラジンー2ーイルカルボニルアミノ)ーエチル)ー N1-シクロプロピル-2-モルホリン-4-イルスル ホニルアミノースクシンアミド、(S)-N4-[(S)-1-(アミノーイミノーメチル)-ピペリジン-3-イル メチル]-N1-シクロプロピル-N1-(2-メトキシ アセチルアミノーエチル)-2-モルホリン-4-イル スルホニルアミノースクシンアミド、(S)-N4-[(S)-1-(アミノーイミノーメチル)-ピペリジンー3 - 1 (2 - 1 - 1) 1 - 1 (2 - 1 - 1) 1 - 1 (2 - 1 - 1) モルホリン-4-イルアセチルアミノエチル)-2-モ ルホリンー4-イルスルホニルアミノースクシンアミ $F(S) = N4 = F(S) = 1 = (P \le J = A \le$ ル)ーピペリジンー3ーイルメチル]ーN1ーシクロプロ ピル-N1-[2-(4-メチル-ピペラジン-1-イル アセチルアミノ)-エチル]-2-モルホリン-4-イル スルホニルアミノ-スクシンアミド、(S)-N4- $\lceil (S) - 1 - (r \le J - I \le J - J \le J - I \le J -$ 3 - イルメチル - N 1 - シクロプロピル - N 1 - [2 -(3-メトキシープロピオニルアミノ)-エチル]-2-モルホリン-4-イルスルホニルアミノ-スクシンアミ $F(S) = N4 - F(S) = 1 - (P \le J - A \le$ ル)-ピペリジン-3-イルメチル-N1-シクロプロ ミノーエチル)-2-モルホリン-4-イルスルホニル アミノースクシンアミド、(E)-および(Z)-4-[2 $-[[(S)-3-[(S)-1-(T \in J-J \in J-J \in J)]]$ ーピペリジンー3ーイルメチルカルバモイル1-2ーモ ルホリン-4-イルスルホニルアミノプロピオニル]-シクロプロピルーアミノ]-エチルカルバモイル]-4-ヒドロキシイミノ-酪酸、(S)-N1-(2-アミノー エチル) -N4-[(S)-1-(アミノーイミノーメチル) 50 シクロプロピルー2-(3-i)メチルアミノープロピオ

-ピペリジン-3-イルメチル]-N1-シクロプロピ ルー2-モルホリン-4-イルスルホニルアミノースク シンアミド、(S)-N4-[(S)-1-(アミノ-イミノ -メチル)-ピペリジン-3-イルメチル]-N1-シク ロプロピル-N1-[2-(4-メチルーピペラジン-1]- イルスルホニルアミノ) - エチル] - 2 - モルホリンー 4-イルスルホニルアミノ-スクシンアミド、(S)-N $4 - [(S) - 1 - (P \le J - I)] - I - (P \le J - I)$ ン-3-イルメチル]-N1-シクロプロビル-2-モ 10 ルホリン-4-イルスルホニルアミノ--N1-(2-モルホリン-4-イルスルホニルアミノ-エチル)-ス クシンアミド、(S)-N4-[(S)-1-(アミノーイミノーメチル)ーピペリジンー3ーイルメチル]ーN1ーシ クロプロビルー2-(3-メトキシープロビオニルアミ ノ) -N1-(2-ピラジン-2-イルカルボニルアミノ- エチル) - スクシンアミド、(S) - N4 - [(S) - 1 - 1](アミノーイミノーメチル)ーピペリジンー3ーイルメチ ル]-N1-シクロプロピル-2-メトキシアセチルア ミノーN1-(2ーピラジン-2ーイルカルボニルアミ ノーエチル) - スクシンアミド、(S) - N4 - [(S) - 1]-(アミノーイミノーメチル)-ピペリジン-3-イルメ チル]-N1-シクロプロピル-2-(4-メチルーピペ ラジン-1-イルアセチルアミノ)-N1-(2-ピラジ ン-2-イルカルボニルアミノエチル)-スクシンアミ $F(S) = N4 - F(S) - 1 - (P \le J - 4 \le J - 3 \le$ ル)-ピペリジン-3-イルメチル]-2-[(S)-2-アミノー3-フェニループロピオニルアミノ]-N1-シクロプロピルーN1-(2-ピラジン-2-イルカル ボニルアミノエチル)-スクシンアミド、(S)-N4-30 $[(S)-1-(P \le J-J \le J-J \le J)-U \le J-J \le$ 3 - 1ループロビオニルアミノ]-N1-シクロプロピル-N 1 - (2 - ピラジン - 2 - イルカルボニルアミノエチル)- X / Y + Y = (S) - X + (S) - X +イミノーメチル)ーピペリジンー3ーイルメチル]ーN1 -シクロプロピル-2-[2-(4-ヒドロキシーピペリ ジン-1-イル)-アセチルアミノ]-N1-(2-ピラ ジン-2-イルカルボニルアミノ-エチル)-スクシン $Y = Y \cdot (S) - N4 - (S) - 1 - (Y \cdot (Y \cdot (S) - 1) - (Y \cdot (Y \cdot (S) - 1) - (Y \cdot (Y \cdot (S) - 1) - (Y \cdot (S) - 1) -$ 40 チル)ーピペリジンー3ーイルメチル]ーN1ーシクロプ ロピルー2-(2-イミダゾールー1-イルーアセチル アミノ) -N1-(2-ピラジン-2-イルカルボニルアミノーエチル)-スクシンアミド、(S)-N4-[(S)-1-(アミノーイミノーメチル)-ピペリジン-3-イル メチル]-N1-シクロプロビル-2-[2-(2-オキ ソーピペリジンー1ーイル)ーアセチルアミノ1ーN1ー (2-ピラジン-2-イルカルボニルアミノーエチル)-スクシンアミド、(S)-N4-[(S)-1-(アミノーイミノーメチル)ーピペリジンー3ーイルメチル]ーN1ー

ニルアミノ)- N 1 - (2 - ピラジン-2 - イルカルボニ ルアミノーエチル)-スクシンアミド、(S)-N4-[(S)-1-(アミノーイミノーメチル)-ピペリジンー 3-イルメチル]-N1-シクロプロピル-2-(2-ジ メチルアミノーアセチルアミノ)-N1-(2-ピラジン -2-イルカルボニルアミノ-エチル)-スクシンアミ F(S) - N4 - F(S) - 1 - F(S) -ル)-ピペリジン-3-イルメチル]-N1-シクロプロ U N - 2 - (2, 6 - i) Y F N - E N ホ リ ン - 4 - 1 Y Pセチルアミノ)-N1-(2-ピラジン-2-イルカルボ 10 ニルアミノーエチル)-スクシンアミド、3-[[(S)- $3 - \lceil (S) - 1 - (アミノーイミノーメチル) - ピペリジ$ ン-3-イルメチルカルバモイル]-2-ブチルアミノ -プロピオニル]-シクロプロピル-アミノ]-プロピオ ン酸エチル、3-[[(S)-3-[(S)-1-(アミノーイ ミノーメチル)ーピペリジンー3ーイルメチルカルバモ イル]-2-ブチルアミノープロビオニル]-シクロプロ ピルーアミノ]ープロピオン酸、[[(S)-2-アミノー $3 - \lceil (S) - 1 - (P \ge J - I) - (P \le J - I) - I = (I \le J - I) - I$ ン-3-イルメチルカルバモイル]-プロピオニル]-シ 20 クロプロピルーアミノ]-酢酸、(S)-3-アミノ-N -[(S)-1-(アミノーイミノーメチル)-ピペリジン-3 - 1キソーブチルアミド、(S)-N-[(S)-1-(アミノーイミノーメチル)ーピペリジンー3ーイルメチル]ー4ー アゼピン-1-イル-3-ベンジルオキシカルボニルア -1-(アミノーイミノーメチル)-ピペリジン-3-イ ルメチルカルバモイル]-2-(3-ジフェニルメチル-ウレイド)ープロピオニル]ーシクロプロピルーアミノ] 酢酸エチル、[[(S)-3-[(S)-1-(アミノ-イミノ -メチル)-ピベリジン-3-イルメチルカルバモイル] -2-(3-シクロヘキシルメチル-ウレイド)-プロピ オニル] - シクロプロピル - アミノ]酢酸エチル、(S) - $N - [(S) - 1 - (P \le J - I) - I \le J -$ ン-3-イルメチル]-4-アゼピン-1-イル-3-(3-ベンジルーウレイド)-4-オキソーブチルアミ ノーメチル)ーピペリジンー3ーイルメチルカルバモイ ルメチル]-2-アゼパン-1-イル-2-オキソーエ チル]-ウレイド]-3-フェニルプロピオン酸メチル、 $(R)-2-[3-[(S)-1-[(S)-(7 \le J-1 \le J-$ メチル)ーピペリジンー3ーイルメチルカルバモイルメ チル]-2-アゼパン-1-イル-2-オキソーエチル] -ウレイド]-3-フェニルプロビオン酸メチル、 $[[(S)-3-[(S)-1-(P \in J-J \in J-J \in J)]$ ピペリジン-3-イルメチルカルバモイル]-2-(3-ジフェニルメチルーウレイド) - プロピオニル] - シクロ プロピルーアミノ]-酢酸、[[(S)-3-[(S)-1-

21

ルカルバモイル]-2-(3-シクロヘキシルメチル-ウ レイド)ープロピオニル]ーシクロプロピルーアミノ]ー 酢酸、(S)-2-[3-[(S)-1-[(S)-(アミノーイ ミノーメチル)ーピペリジンー3ーイルメチルカルバモ イルメチル]-2-アゼパン-1-イル-2-オキソー エチル]-ウレイド]-3-フェニルプロピオン酸、(R) -2-[3-[(S)-1-[(S)-(F)-1-1]]ル)-ピペリジン-3-イルメチルカルバモイルメチル] -2-アゼパン-1-イル-2-オキソーエチル]-ウ レイド]-3-フェニルプロピオン酸、[[(S)-2-ベ ンジルオキシカルボニルアミノー3-[(S)-1-(エト キシカルボニルーアミノーイミノーメチル)ーピペリジ ン-3-イルメチルカルバモイル]-プロピオニル]-シ クロプロピルーアミノ]-酢酸、[[(S)-2-ベンジル オキシカルボニルアミノー3-[4-(エトキシカルボニ ルーアミノーイミノーメチル)ーモルホリンー2ーイル メチルカルバモイル]ープロピオニル]ーシクロプロピル -アミノ]-酢酸、[[(S)-3-[(S)-1-アミノーイ ミノーメチル)ーピベリジンー3ーイルメチルカルバモ イル]-2-(2-クロローアセチルアミノ)-プロピオ ニル]-シクロプロピル-アミノ]-酢酸エチル、および [[(S)-3-[(S)-1-P]]-4]ペリジン-3-イルメチルカルバモイル]-2-(2-ク ロローアセチルアミノ)ープロピオニル]ーシクロプロピ ルーアミノ]-酢酸である。

【0027】化合物 I bの例は、N-[(S)-1-(アミノーイミノーメチル)-ピペリジン-3-イルメチル]-2-[(S)-4-シクロペンチル-1-ナフタレン-2-イルスルホニル-3,6-ジオキソーピペラジン-2-イル]-アセトアミド、[<math>3-[(S)-1-(アミノーイミノーメチル)-ピペリジン-3-イルメチルーカルバモイルメチル]-4-ブチルスルホニル-2-オキソーピペラジン-1-イル]酢酸、および<math>N-[(S)-1-(アミノーイミノーメチル)-ピペリジン-3-イルメチル]-2-[(S)-2,6-ジオキソー4-ブチルーピペラジン-2-イル]-アセトアミドである。

[0028] 化合物 Ibの他の例は、N-[(S)-1-F(S)-1-F(S)-1-F(S)-1-F(S)-2-F(S)-1-F(S)

イル]ー酢酸(S)-1-(アミノーイミノーメチル)ーピ ペリジン-3-イルメチルアミド、(S)-[2-(S)-1-(アミノーイミノーメチル)ービペリジン-3-イルメチルカルバモイルメチル]-4-シクロプロピル-3,6-ジオキソービペラジン-2-イル]ー酢酸エチルアミド、[(S)-2-[(S)-1-(アミノーイミノーメチル)ーピペリジン-3-イルメチルカルバモイルメチル]-4-シクロプロピル-3,6-ジオキソーピペラジン-2-イル]ー酢酸、並びに(R)-および(S)-(2,4-ジメチル-1-ナフタレン-イルスルホニル-3-オ 10キソーピペラジン-2-イル]ー酢酸(S)-1-(アミノーイミノーメチル)ーピペリジン-3-イルメチルアミドである。

23

【0029】下記のものが式 [の好適な化合物である: [[(S)-3-[4-(アミノーイミノーメチル)ーモルホリン-2-イルメチルカルバモイル]-2-ベンジルオ キシカルボニルアミノープロピオニル]ーブチルーアミ ノ]-酢酸、[[(S)-3-[(S)-1-(アミノーイミノ - メチル) - ピペリジン - 3 - イル - メチルカルバモイ ル]-2-ペンタノイルアミノープロピオニル]-シクロ 20 プロピルーアミノ]-酢酸、(S)-N4-[(S)-1-(アミノーイミノーメチル)ーピベリジンー3ーイルメチ $\mu_1 - N1 - \nu \rho \mu \pi \mu - N1 - (2 - ピラジン - 2)$ - イルカルボニルアミノ-エチル)-2-ピリミジン-2-イルスルファニルアセチルアミノ-スクシンアミ ド、(S)-N4-[(S)-1-(アミノーヒドロキシイミノーメチル)ーピペリジンー3ーイルメチル]ーN1ーシ クロプロピルー2ー(ナフタレン-2-イルスルホニル アミノ) -N1-[2-(ピラジン-2-イルカルボニルアミノ)-エチル]-スクシンアミド、(S)-N4-[(S)-1-(アミノーイミノーメチル)-ピペリジンー 3-イルメチル]-N1-シクロプロピル-2-モルホ リン-4-イルスルホニルアミノ)-N1-[2-(6-オキソー1,6-ジヒドローピリダジン-3-イルカル ボニルアミノーエチル]-スクシンアミド、およびN-3-イルメチル]-2[(S)-4-シクロプロピル-1-ナフタレン-2-イルスルホニル-3,6-ジオキソー ピペラジン-2-イル]-アセトアミド。

【0030】下記の化合物も好適である: (S) - N4 - 40 [(S) - 1 - (アミノーイミノーメチル) - ピペリジン - 3 - イルーメチル] - N1 - シクロプロピル - 2 - モル +

*ホリン-4-イルアセチルアミノ-N1-(2-ピラジン-2-イルカルボニルアミノ-エチル)-スクシンアミド、3-[[(S)-3-[(S)-1-(アミノ-イミノ-メチル)-ビベリジン-3-イルメチルカルバモイル]-2-(3-フェニル-プロビルアミノ)プロビオニル]-シクロプロビル-アミノ]-プロピオン酸エチル、<math>3-[[(S)-3-[(S)-1-(アミノ-イミノ-メチル)-ピベリジン-3-イルメチルカルバモイル]-2-(3-フェニル-プロビルアミノ)プロピオニル]-シクロプロビルーアミノ]-プロビオン酸、および<math>3-[[(S)-3-[(S)-1-(アミノ-イミノ-メチル)-ピベリジン-3-イルメチルカルバモイル]-2-モルホリン-4-イルスルホニルアミノープロピオニル]-シクロプロピルーアミノ]-プロピオン酸。

【0031】本発明に従う化合物は、それ自体は既知である方法で、

a) 場合により、基 G^1 、 M^1 および A^{10} (II中)および Q (III中)に存在する官能基を中間的に保護しなが ら、式

20 [0032]

【化10】

【0033】の酸を式

 $H_2 NCH_2 Q$ III

30 のアミンまたはその塩と反応させるか、或いは

b)式

[0034]

[{k11]

【0035】 「式中、Q³は式

[0036]

【化12】

 (Q^{31}) \longrightarrow N_{u}

または

∑_N

【0037】の基である]のアミンを、場合によりヒドロキシル化されていてもよいアミジン基-C(NR⁷)N HR⁶を加える試薬と反応させるか、或いは c)式

[0038]

50 【化13】

$$G^{1} \xrightarrow{H_{2}N} G \xrightarrow{H} Q XX$$

【0039】のアミンを、基A1°を加える試薬と反応さ * [0040] せるか、或いは 【化14】

d)式

$$\begin{array}{c|c} & M^2 \\ & M^2 \\ & N \\ O \\ & N \\ & N \\ & N \\ & N \\ & O \\ &$$

【0041】または式 [0042]

30

※【化15】

【0043】のアミノ酸を環化して式 Ibの化合物とす るか、或いは

- e) M'がカルボキシー低級-アルキルである式 I bの カルボン酸を製造するために、対応する低級-アルキル エステルを分解させ、そして
- f) 希望により、得られた式 I の化合物中に存在する反 応基を官能基変更し、そして
- g) 希望により、式 I の化合物を生理学的に適合性があ る塩に転化させるかまたは式Iの化合物を遊離酸もしく は塩基に転化させることにより、製造される。

【0044】簡便には、酸IIを例えばジメチルホルムア ミド(DMF)または塩化メチレンの如き溶媒中で例え ば4-エチルモルホリン、トリエチルアミン、エチルジ イソプロピルアミン(ヒュニッヒ塩基(Huenig base)) または1,8-ジアザビシクロ(5.4.0)ウンデセー7-エン(DBU)の如き塩基の存在下で式IIIの化合物 の塩、例えばトリフルオロ酢酸塩、亜硫酸水素塩、硝酸 40 塩、塩酸塩またはヨウ化水素酸塩、並びにヘキサフルオ 口燐酸ベンゾトリアゾールー1-イルオキシートリス (ジメチルアミノ)ホスホニウム(BOP)と室温におい て反応させる。化合物IIおよびIII中に存在しておりそ して中間的に保護される例えばCOOH、NH、および OHの如き官能基は、低級-アルキルOCO基、ベンジ ル〇〇〇もしくはアジド基またはベンジルオキシ基の形 で保護することができる。保護された例えばCOOCH 。またはCOOC。H。の如きカルボキシ基からCOOH

行うことができる。ベンジルOCONHまたはN₃基か ら遊離アミノ基への転化はエタノール中の接触(Pd/ C)水素化により行うことができる。

【0045】R⁶およびR⁷(基Q中)が水素である式 I の化合物の製造のための変法b)によると、対応する式 Xの化合物を例えば DMF またはメタノールの如き溶媒 中で例えばトリエチルアミンの如き塩基の存在下で一般 的には50℃までの温度においてホルムアミジンスルホ ン酸または硝酸3,5-ジメチル-1-ピラゾリルーホ ルムアミジニウムと反応させることができる。

【0046】R⁶およびR⁷(基Q中)がOHである化合 物Ⅰの製造のためには、例えば塩化メチレンの如き溶媒 中で化合物Xを冷却しながら例えばトリエチルアミンの 如きアミンの存在下で臭化シアンとそして次にヒドロキ シルアミン塩酸塩と反応させる。

【0047】変法c)は、アミンXXを例えばDMFの 如き溶媒中で例えばエチルモルホリンの如き塩基の存在 下で式C 1 C (O)OR'またはC 1 C (O)R'の化合物。 例えばクロロ蟻酸シクロヘキシルメチルと反応させると とにより、行うことができる。例えばアセトニトリルの 如き溶媒中でアミンXXを炭酸水素ナトリウムおよび活 性化されたカルバミン酸エステル、例えばベンジルカル バミン酸2.5-ジオキソピロリジン-1-イルと反応 させる時には、A1°が基-C(O)NHR''である式Ia のウレタンが得られる。アミンIIを例えば塩化メチレン の如き溶媒中で例えばヒュニッヒ塩基およびBOPの如 への分解は、エタノール中で水酸化ナトリウムを用いて 50 き塩基の存在下でカルボン酸、例えばピリミジン-2-

チオ酢酸、と反応させる時には、A10が基-C(O)R2 を示し、ここでR²が低級-アルキレンを介して結合さ れている例えば-(OもしくはS)-(アリール、ヘテロ アリールまたはシクロアルキル)の如き基-C(O)R²で ある式Iaの化合物が得られる。

27

【0048】環化d)は例えばDMFの如き溶媒中で例 えば4-エチルモルホリンおよびBOPの如き塩基の存 在下で行うことができる。

【0049】低級-アルキルカルボン酸からM'がカル ボキシー低級-アルキルである対応する式 [bのカルボ 10 ン酸への分解 e) は例えば水性エタノールの如き溶媒中 でC1⁻形のイオン交換体を使用して行うことができ

【0050】下記のものが変法f)における官能基変更*

反応式1

* として挙げられる:

1.例えばTHF中での水性LiOHの如き塩基を用い る、エトキシカルボニルの如きエステル基の鹸化、

2. 例えば基G中に存在する Z - 保護されたアミノ基中 の Z 基 (ベンジルオキシカルボニル)の分解、

3.2で得られた遊離アミノ基から、例えばそれぞれ式 G-COOHのカルボン酸またはC1SO₂-N(He t)を用いる、基NHC(O)-(アリールもしくはヘテロ アリール)または基NHSO, N(Het)への転化。

【0051】以上で使用される出発物質はそれ自体は既 知の方法で例えば下記の反応式に従い製造することがで きる:

[0052]

【化16】

$$(V) \qquad HO \longrightarrow \begin{matrix} O \\ R \\ O \end{matrix} \qquad + \qquad \begin{matrix} C \\ G^1 \end{matrix} \qquad \begin{matrix} M^1 \\ NH \end{matrix} \qquad (VI) \qquad \longrightarrow \qquad \begin{matrix} C^1 \\ M^1 \end{matrix} \qquad \begin{matrix} M^1 \\ N \\ N \end{matrix} \qquad O \\ G^1 \qquad \begin{matrix} M^1 \\ N \\ N \end{matrix} \qquad O \\ O \\ O \\ O \end{matrix} \qquad (IV)$$

IV + H2NCH2Q (III) ---- II

[0053]

※ ※ 【化17】

$$(VIII) \qquad \begin{matrix} M^1 \\ I \\ I \\ R \\ O \end{matrix} \qquad \begin{matrix} O \\ T \\ R \\ O \end{matrix} \qquad \begin{matrix} M^1 \\ I \\ N \\ O \\ G^1 \end{matrix} \qquad \begin{matrix} M^1 \\ I \\ N \\ O \\ O \\ TBU \end{matrix} \qquad (VIII)$$

$$VII + A^{10}Cl \longrightarrow IV$$

【0054】アミンXXは例えば、基A¹⁰がベンジルカ ルボニル基であるIaの化合物中のZ基を分解させるこ とにより、得られる。

【0055】化合物XXXはヨーロッパ特許出願公開4 40 【0057】 68231に記載されている。それらは式 I a の化合物

の如くして製造することができる。

【0056】変法e)中のエステル出発物質は下記の如 くして製造することができる。

【化18】

反応式3

30

【0058】さらに、以下の実施例の多くにある種の出 発物質および中間生成物の製造に関する詳細な情報が含 まれている。

【0059】式 I の化合物、それらの溶媒和物およびそ れらの塩類はトロンビン-誘発性血小板凝集だけでなく 血漿中のフィブリノゲンのトロンビン-誘発性凝固も阻 止する。該化合物は血小板-誘発性だけでなく血漿性血 液凝固にも影響する。従ってそれらは特にヒアリントロ ンビンおよび血小板に富んだトロンビンの生成を妨害 し、そして例えば血栓症、発作、心臓梗塞、炎症および アテローム性動脈硬化症の如き疾病の抑制または予防に おいて使用できる。さらに、これらの化合物は腫瘍細胞 に対する影響を有しており、そして転移発生を防止す る。従って、それらは抗腫瘍剤として使用することもで きる。

【0060】できるだけ高い特異性を有する化合物を得 て且つ同時に起こり得る副作用を避けるためには、上記 の化合物によるトロンビンおよび他のセリンプロテアー ゼ類の異なる抑制が望ましい。他の試験されたセリンプ ロテアーゼと共に、トリプシンの抑制対トロンビンの抑 制比が化合物(以下の表におけるq)の特異性に関する 一般的測定値として採用されており、その理由は最も非 特異性セリンプロテアーゼとしてのトリプシンが最も多 50 ジャーナル(Biochem. J.)、55、1955、170-

く種類の抑制剤により容易に抑制できるからである。ト ロンビンおよびトリプシンの抑制が異なる基質の使用に もかかわらず同等にするには、基質および酵素濃度に無 関係な抑制定数Kiが抑制の測定値として測定される。 【0061】特異的色原体ペプチド基質を使用して上記 のプロテアーゼの接触活性の抑制を測定することができ る。上記のグアニジン類によるトロンビンおよびトリプ シンのアミドリシス活性の抑制は下記の如くして測定さ れた。

【0062】測定は室温において微量滴定板の上で行わ れた。このために、板のそれぞれのウェルの中で150 μ1の緩衝液(50mMのトリス、100mMのNaC 1、0.1%のポリエチレングリコール、pH7.8)を 50μ1のDMSO中に溶解している抑制剤と混合し、 緩衝液中で希釈し、そして25μ1のヒトトロンビン (0.5 n Mの最終的濃度)を加えた。10分間培養し た後に、色原体基質S-2238(カビヴィトラムから のH-D-Phe-Pip-Arg-パラニトロアニリ ン、10または50μm最終的濃度)の添加により反応 を開始させ、そして基質の加水分解を速度微量滴定板読 み取り機により5分間にわたり分光写真計で測定した。 抑制曲線のグラフ表示後に、Ki値をバイオケミカル・

171 に記載されている方法に従い測定した。トリプシ * た。 ンの抑制も同様にして行われたが、基質 S-2251 [0 (H-D-Val-Leu-Lys-パラニトロアニリ) を 200 および 750 μ M の最終的濃度で使用し *

31

【0063】結果を下表に示す。 【0064】

実施例の生成物	Ki (μM)トロンビン	Ki(μM)トリプシン	/ q
1	1.2	70	58
2a	0.017	29	1706
2b	0.61	56	92
2c	0.077	30	390
3	0.012	19	1583
4a	0.079	83	1051
4b	0.064	28	438
4c	0.3	100	333
5a	8.9	231	26
5b	0.03	150	5000
5c	0.054	29	537
5d	0.13	12	92
6a	0.45	140	311
6b	0.0035	65	18571
6c	0.33	92	279
6d	0.94	85	90
7	2	50	25
8	0.017	27	1588
9a	1.3	95	73
9b1	1.5	80	53
10	0.25	51	204
11	0.043	35	814
13a	2.7	70	26
13b	0.41	75	183
1 3c			
13d	4.7	23.5	5
13 e	2.6	91	35
<u>14a</u>	0.019	64	3368

実施例の生成物	Ki (μM)トロンビン	Ki(μM)トリプシン	′ q
14b	0.036	25	694
14c	0.057	50	877
14d	0.25	83	332
14e	0.081	69	852
15	0.0018	13	7222
16	0.11	14	127
17	1.3	96	74
18	2.2	590	268
19	0.0069	3.1	449
20	0.00086	4.5	5233
21a	0.0023	8.9	3870
21b	0.0072	14	1944
21c	0.0061	15	2459
21d	0.0013	25	19231

22	0.0015	16.5	11000
23	0.0046	13	2826
24	0.0012	7.1	5917
25	0.0013	7.2	5538

式Ⅰの化合物は低い毒性を有する。すなわち、表に列挙 されている実施例の生成物はハツカネズミにおいて静脈 投与時に123-500mg/kgのLDsoを有する。 【0065】前記の如く、式Iの化合物、その溶媒和物 または塩を含有する薬品、並びに1種もしくはそれ以上 の該化合物、溶媒和物または塩および希望により他の治 10 療上価値ある物質をガレン薬投与形にすることを含んで なる薬品の製造方法も本発明の目的である。

【0066】錠剤、コーテイング錠剤、糖衣丸および硬 質ゼラチンカプセルの製造のためには、活性物質を薬学 的に不活性な無機または有機賦形薬と混合することがで きる。ラクトース、トウモロコシ澱粉またはそれらの誘 導体、滑石、ステアリン酸またはその塩類を、錠剤、コ ーテイング錠剤、糖衣丸および硬質ゼラチンカプセル用 の賦形薬として使用することができる。軟質ゼラチンカ プセル用に適している賦形薬は、例えば、植物性油、ワ 20 ックス、脂肪、半-固体および液体状のポリオール類で あるが、活性物質の性質によっては軟質ゼラチンカプセ ルの場合には賦形薬は一般的に必要ない。溶液およびシ ロップの製造用に適する賦形薬は、例えば、水、ポリオ ール類、サッカロース、転化糖およびグルコースであ り、注射溶液用に適する賦形薬は、例えば、水、アルコ ール類、ポリオール類、グリセロールおよび植物性油で あり、そして坐薬用に適する賦形薬は天然油または硬化 された油、ワックス、脂肪、半-液体または液体状のボ リオール類である。薬学的調合物は防腐剤、溶解剤、安 30 定剤、湿潤剤、乳化剤、甘味剤、着色剤、香味剤、浸透 圧を変化させるための塩類、緩衝剤、コーテイング剤ま たは酸化防止剤を含有することもできる。

【0067】上記の疾病の抑制または予防のためには、 活性物質の投与量は広範囲で変えることができ、そして もちろんそれぞれの特定の場合において個々の条件に合 致するものである。一般的には、経□的または非経□的 な、例えば静脈内もしくは皮下、投与の場合には成人に 対しては1日当たり約0.1~20mg/kgの、好適 には約0.5~4mg/kgの投与量の投与が適切であ るが、指示により上記の上限を越えることもまたは減少 させることもできる。

[0068]

【実施例】

実施例1

1.A) 3.6 gの(S) -3 - ベンジルオキシカルボニ ルアミノーN-シクロプロピル-N-エトキシカルボニ ルメチルースクシンアミド酸ターシャリーーブチルを3 6mlの塩化メチレン中に溶解させ、0℃において40 m1の酢酸エチル中4M塩酸で処理し、そして5時間撹 50 チルーアミノ1-酢酸エチル塩酸塩、MS(イオンスプ

拌した。溶液を蒸発させ、そして無色残渣を36m1の DMF中に溶解させ、5.1m1の4-エチルモルホリ ン、3.55gのヘキサフルオロ燐酸ベンゾトリアゾー ルー1-イルオキシートリス(ジメチルアミノ)ホスホニ ウム(BOP) および2.02gの(S)-1-アミジノ -3-(アミノメチル)ピペリジン二塩酸塩(ヨーロッパ 特許出願公開468231:実施例60Ac)で処理 し、そして室温において一夜撹拌した。反応混合物を蒸 発させ、そして残渣をRP-18上で水-アセトニトリ ル勾配を用いてクロマトグラフィーにかけた。生成物留 分を蒸発させ、そしてイオン交換体(C1-形)上で水 -エタノールを用いて濾過した。2.9gの[[(S)-3] -[(S)-1-(アミノーイミノーメチル)-ピペリジン -3-イルメチルカルバモイル]-2-ベンジルオキシ カルボニルアミノープロピオニル]-シクロプロピルー アミノ]-酢酸エチル塩酸塩、MS(イオンスプレ 一):531.4(M+H) *が蒸発後に単離された。 【0069】1.B) 出発物質の製造 $5.0 \text{ gON} - (\tilde{y} \times \tilde{y} \times \tilde{y} \times \tilde{y} \times \tilde{y}) - \tilde{y} \times \tilde{y} = 0$ ルカルボジイミド塩酸塩、0.3gの4-ジメチルアミ ノピリジンおよび3.7gのN-シクロプロピルグリシ ンエチルエステルを連続的に80gの塩化メチレン中の $8.0 g O N - Z - L - アスパルチン酸 \beta - ターシャリ$ ーーブチルエステルに加え、そして混合物を室温におい て17時間撹拌した。次に、反応混合物を氷冷5%硫酸 水素カリウム-10%硫酸カリウム溶液中に注ぎ、そし て酢酸エチルで抽出した。有機相を水で洗浄し、乾燥 し、蒸発させ、そして残渣をシリカゲル上でヘキサンー 酢酸エチル(3:1)を用いてクロマトグラフィーにか けた。8.4gの無色の油状の(S)-3-ベンジルオキ シカルボニルアミノーN-シクロプロピル-N-エトキ シカルボニルメチルースクシンアミド酸ターシャリーー ブチル、MS(FAB):449.2(M⁺)が得られ

【0070】実施例2

た。

2.A) 実施例1と同様にして下記の化合物が製造さ れた:

a) $3 - \lceil \lceil (S) - 3 - \lceil (S) - 1 - (\mathcal{P} \ge J - A \ge J - A) \rceil$ チル)-ピペリジン-3-イルメチルカルバモイル]-2 -ベンジルオキシカルボニルアミノ-プロピオニル]-シクロプロビルーアミノ]ープロピオン酸エチル塩酸 塩、MS(イオンスプレー):545.4(M+H)*、 b) $[[(S)-3-[(S)-1-(P \in J-1)] + (S)-1]$ ル)ーピペリジンー3ーイルメチルカルバモイル]-2-ベンジルオキシカルボニルアミノープロピオニル]ーブ

(19)

36

 $\nu \rightarrow$): 547.5 (M+H),

c) 3 - [[(S) - 3 - [(S) - 1 - (アミノーイミノーメチル) - ピペリジン <math>- 3 - 4 ルメチルカルバモイル] - 2 - ペンジルオキシカルボニルアミノープロピオニル] - ブチルーアミノ] - プロピオン酸エチル塩酸塩、MS (イオンスプレー): 561.4 (M+H) $^{+}$ 。

35

【0071】2.B) 出発物質の製造

実施例 1.B)と同様にしたがN – シクロプロピルグリシンエチルエステルの代わりにそれぞれN – シクロプロピルー β – アラニンエチルエステル、N – ブチルグリシ 10 ンエチルエステルおよびN – ブチルー β – アラニンエチルエステルを使用して、下記の中間生成物を製造した: a) (S) – 3 – ベンジルオキシカルボニルアミノーN – シクロプロピル – N – (2 – エトキシカルボニルーエチル) – スクシンアミド酸ターシャリーーブチル、MS (FAB): 463.3(M+H) † 、

b)(S)-3-ベンジルオキシカルボニルアミノ-N-ブチル-N-エトキシカルボニルメチル-スクシンアミド酸ターシャリー-ブチル、MS(イオンスプレー): 465.4(M+H) $^+$ 、

c) (S)-3-ベンジルオキシカルボニルアミノ-N-ブチル-N-(2-x++)シカルボニルエチル)-スクシンアミド酸ターシャリー-ブチル、MS(FAB):479.3 (M+H) $^+$ 。

【0072】実施例3

1.5 g O [[(S)-3-[(S)-1-(アミノーイミノーメチル)-ビベリジン-3-イルメチルカルバモイル]-2-ベンジルオキシカルボニルアミノープロピオニル]ーシクロプロピルーアミノ]-酢酸エチル塩酸塩(実施例1)を<math>15 m 1 O T H F 中に溶解させ、7.9 m 1 O 1 N 水酸化リチウム溶液で処理し、そして室温において90 分間撹拌した。次に、溶液を<math>7.9 m 1 O 1 N 塩酸で処理し、そして蒸発させた。残渣をRP-18 上で水ーアセトニトリル勾配を用いてクロマトグラフィーにかけた。0.63 g O 無色 O [[(S)-3-[(S)-1-(アミノーイミノーメチル)-ビベリジン-3-イルメチルカルバモイル]-2-ベンジルオキシカルボニルアミノープロピオニル]ーシクロプロピルーアミノ]-酢酸、<math>M S (イオンスプレー):503.5 (M+H) + が得られた。

【0073】実施例4

実施例3と同様にしたが、実施例2のエステル生成物から出発して、下記の酸類が得られた:

a) 3 - [[(S) - 3 - [(S) - 1 - (アミノーイミノーメチル) - ピペリジン <math>- 3 - 4 ルメチルカルバモイル] - 2 ーベンジルオキシカルボニルアミノープロピオニル] - 2 シクロプロビルーアミノ] - 2 つじばオン酸、- 2 MS(イオンスプレー): - 3 5 1 7 . 4 (M+H) + 3 、

b) [[(S)-3-[(S)-1-(アミノーイミノーメチル)-ピペリジン-3-イルメチルカルバモイル1-2-

ベンジルオキシカルボニルアミノープロピオニル]ーブ チルーアミノ]ー酢酸、MS(イオンスプレー): 519.4(M+H) $^{+}$ 、

c) 3 - [[(S) - 3 - [(S) - 1 - (アミノーイミノーメチル) - ビベリジン <math>- 3 - 4 ルメチルカルバモイル] - 2 - ベンジルオキシカルボニルアミノープロビオニル] - ブチルーアミノ] - プロビオン酸、MS(イオンスプレー): 533.5 (M+H).

【0074】実施例5

実施例1と同様にしたが、(S)-1-アミジノ-3-(アミノメチル)ピペリジン二塩酸塩の代わりにラセミー2-アミノメチル-4-モルホリンーカルボキシアミジン二塩酸塩を使用して、下記の化合物を製造した:a)(S)-3-ベンジルオキシカルボニルアミノーNーシクロプロピルーN-エトキシカルボニルメチルースクシンアミド酸ターシャリーーブチルから、[[(S)-3-[4-(アミノーイミノーメチル)ーモルホリン-2-イルメチルカルバモイル]-2-ベンジルオキシカルボニルアミノープロピオニル]ーシクロプロピルーアミノ]ー0 酢酸エチル塩酸塩(1:1)、MS(イオンスプレー):533.4(M+H)⁺、

b) (S) -3 -ベンジルオキシカルボニルアミノ-N - ブチル-N - エトキシカルボニルメチル- スクシンアミド酸ターシャリー- ブチルから、[[(S)-3-[4-(アミノ-イミノ-メチル)-モルホリン<math>-2 - イルメチルカルバモイル]-2 - ベンジルオキシカルボニルアミノ- プロピオニル]- ブチル- アミノ]- 酢酸エチル塩酸塩(1:1)、MS(イオンスプレ-):549.4(M+H) $^{+}$ 、

30 c)(S)-3-ベンジルオキシカルボニルアミノ-N-シクロプロビル-N-(2-エトキシカルボニル-エチル)-スクシンアミド酸ターシャリーーブチルから、3-[[(S)-3-[4-(アミノ-イミノ-メチル)-モルホリン-2-イルメチルカルバモイル]-2-ベンジルオキシカルボニルアミノープロビオニル]-シクロプロビル-アミノ]-プロビオン酸エチル塩酸塩(1:

1)、MS(イオンスプレー):547.5 (M+H)⁺、

d)(S)-3-ベンジルオキシカルボニルアミノ-N- ブチル-N-(2-エトキシカルボニル-エチル)-スクシンアミド酸ターシャリー-ブチルから、3-[[(S)-3-[4-(アミノ-イミノ-メチル)-モルホリン-2-イルメチルカルバモイル]-2-ベンジルオキシカルボニルアミノ-プロピオニル]-ブチル-アミノ]-プロピオン酸エチル塩酸塩(1:1)、MS(イオンスプレー):563.5(M+H)。

【0075】実施例6

実施例3と同様にしたが、実施例5のエステル類から出発して、下記の酸類が得られた:

ルホリン-2-イルメチルカルバモイル]-2-ベンジルオキシカルボニルアミノープロビオニル]ーシクロプロビル-アミノ]-酢酸(1:1)、MS(イオンスプレー):505.0(M+H) $^{+}$ 、

37

b) [[(S)-3-[4-(アミノーイミノーメチル)-モルホリン-2-イルメチルカルバモイル]-2-ベンジルオキシカルボニルアミノープロピオニル]-ブチルーアミノ]-酢酸(<math>1:1)、MS(イオンスプレー):521.1(M+H) † 、

c) 3-[[(S)-3-[4-(アミノーイミノーメチル)-モルホリン-2-イルメチルカルバモイル]-2-ベンジルオキシカルボニルアミノープロピオニル]-シクロプロピルーアミノ]-プロピオン酸(<math>1:1)、MS(イオンスプレー):519.4(M+H) $^{+}$ 、

d) 3-[[(S)-3-[4-(アミノーイミノーメチル)-モルホリン-2-イルメチルカルバモイル]-2-ベンジルオキシカルボニルアミノープロピオニル]-ブチルーアミノ]-プロピオン酸(<math>1:1)、MS(イオンスプレー): 535.4(M+H) $^{+}$ 。

【0076】実施例7

7.A) 4.4gの実施例1.A)の生成物を44m1 のエタノール中に溶解させ、7.7m1の1 N塩酸および0.44gのPd/Cで処理し、そして室温において 1 時間にわたり水素化した。溶液の濾過および蒸発後に、3.4gの無色の[[(S)-2-r > J-3-[(S)-1-(r > J-4 > J-4) - J-4) - J-4 以チルカルバモイル[-J-4 + J-4] 一シクロブロビルーアミノ[-1] 一酢酸エチル二塩酸塩、[-1] MS [-1] ([-1] [-1]

【0077】7.B) 実施例7.A) と同様にしたが、 実施例2.A) の生成物から出発して、下記のアミン類 が得られた:

7.B) a) 3-[[(S)-2-アミノ-3-[(S)-1-(アミノーイミノーメチル)-ピベリジン-3-イルメチルカルバモイル]-プロピオニル]-シクロプロピルーアミノ]-プロピオン酸エチル二塩酸塩、

7.B) b) 3-[[(S)-2-アミノ-3-[(S)-1-(アミノーイミノーメチル)-ピペリジン-3-イルメチルカルバモイル]-プロピオニル]-ブチルーアミノ]-酢酸エチル二塩酸塩、

7.B) c) 3-[[(S)-2-アミノ-3-[(S)-1-(アミノ-イミノ-メチル)-ピペリジン-3-イルメチルカルバモイル]-プロピオニル]-ブチルーアミノ]-プロピオン酸エチル二塩酸塩、<math>MS(イオンスプレー): 427.4(M+H) $^{\circ}$ 。

【0078】7.C) 実施例7.A)と同様にしたが、 それぞれ実施例2および4c)の生成物から出発して、 下記のアミン類が得られた:

7.C) a) $[[(S)-2-r \in J-3-[(S)-1-(r \in J-4)] + J-3-[(S)-1-3-(J-4)] + J-3-[(S)-1-3-(J-4)]$

ルカルバモイル] - プロピオニル] - シクロプロピルーア \pm 2] - 酢酸二塩酸塩、MS(イオンスプレー):36 \pm 9.4 (M+H) \pm 、

7.C) b) 3-[[(S)-2-アミノ-3-[(S)-1-(アミノ-イミノ-メチル)-ピベリジン-3-イルメチルカルバモイル]-プロピオニル]-プチルーアミノ]-プロピオン酸二塩酸塩、<math>MS(イオンスプレー):399.4(M+H)

7.C) c) 3-[[(S)-2-アミノ-3-[(S)-1 10 ー(アミノーイミノーメチル)ーピペリジン-3ーイルメチルカルバモイル]ープロピオニル]ーブチルーアミノ]ープロピオン酸二塩酸塩、MS(イオンスプレー):3 99.4 (M+H) .

【0079】7.D) 2.4m1の4-エチルモルホリンおよび0.73gのクロロ蟻酸シクロヘキシルメチルを1.7gの実施例7.A)のアミン生成物の18m1のDMF中溶液に加え、そして室温において一夜撹拌した。反応混合物を蒸発させ、1N塩酸で処理し、そして再び蒸発させ、そして残渣をRP-18上でアセトニトリルー水勾配を用いてクロマトグラフィーにかけた。1.6gの[[(S)-3-[(S)-1-(アミノーイミノーメチル)ービベリジン-3-イルメチルカルバモイル]ー2-シクロヘキシルメトキシカルボニルーアミノープロ

メチル) - ビベリジン-3 - イルメチルカルバモイル] - 2 - シクロヘキシルメトキシカルボニル- アミノ- プロピオニル] - シクロプロピル- アミノ] - 酢酸エチル塩酸塩、MS(イオンスプレー): 5 3 7 .6(M+H) + が生成物留分の蒸発後に得られた。

【0080】実施例8

実施例3と同様にしたが、実施例7.D)のエステルから出発して、下記の酸が得られた: [[(S)-3-[(S)]]30 -1-(アミノーイミノーメチル)-ビベリジン-3-イルメチルカルバモイル]-2-シクロヘキシルメトキシカルボニルアミノープロビオニル]ーシクロプロビルーアミノ]-酢酸、MS(イオンスプレー): 509.5 <math>(M+H) 。

【0081】実施例9

9.A) 生成物の製造:

9.A) a) 1.7gの実施例7.A)のアミン生成物を17m1のアセトニトリルおよび17m1の水の中に溶解させた。0.6gの炭酸水素ナトリウムおよび1.3
40 5gのベンジルカルバミン酸2,5ージオキソーピロリジンー1ーイルをそれに連続的に加え、そして混合物を室温において17時間撹拌した。反応混合物を蒸発させ、そして残渣をRP-18カラム上でアセトニトリルー水勾配を用いて精製した。0.6gの無色の[[(S)-3-[(S)-1-(アミノーイミノーメチル)ーピベリジン-3ーイルメチルカルバモイル]-2ー(3ーベンジルーウレイド)ープロピオニル]ーシクロプロピルーアミノ]ー酢酸エチル塩酸塩、MS(イオンスプレー):530.5(M+H)*が単離された。

【0082】9.A)b) 同様な方法で、対応する活

性化されたカルバミン酸エステルを使用して、下記の化 合物を製造した:

39

9.A) b) 1) [[(S)-3-[(S)-1-(アミノ-イミノーメチル)-ビベリジン-3-イルメチルカルバモイル]-2-(3-フラン-2-イルメチルーウレイド)-プロビオニル]-シクロプロビル-アミノ]-酢酸エチル塩酸塩、<math>MS(イオンスプレー): 520.5(M+H) $^{+}$ 、

9.A)b)2) [[(S)-3-[(S)-1-(アミノーイミノーメチル)-ビベリジン-3-イルメチルカルバモイル]-2-(3-ブチル-ウレイド)-プロビオニル]-シクロプロビル-アミノ]-酢酸エチル塩酸塩、MS(イオンスプレー):496.6(M+H) $^+$ 、

9.B) 出発物質の製造:

9.B) a) 18.4gの炭酸N,N′ージスクシンイミジルを小部分ずつ5℃において5分間以内に6.4gのベンジルアミンの150m1のアセトニトリル中溶液に加えた。反応混合物を室温において撹拌し、そして次に蒸発させた。残渣を酢酸エチル中に加え、そして水で洗浄した。有機相を乾燥し、濃縮し、そして残渣を塩化 20メチレンーヘキサンから再結晶化させた。11.3gの無色のベンジルカルバミン酸2,5ージオキソーピロリジン−1ーイル、MS(FAB):133(M−HO−Succ)が単離された。

【0083】9.B)b) 同様な方法で、ベンジルアミンの代わりに対応するアミン類を使用して、下記の活性化されたカルバミン酸エステル類を製造した:

9.B) b) 1) フラン-2-イルメチルーカルバミン酸2,5-ジオキソーテトラヒドロピロール-1-イル、MS(FAB):123(M-HO-Succ)、9.B) b) 2) ビリジン-3-イルメチルーカルバミン酸2,5-ジオキソーピロリジン-1-イル、MS(FAB):151(M-Succ)、

9.B) b) 3) ブチルカルバミン酸2,5 -ジオキソーピロリジン-1-イル、MS(FAB):214 (M)。

【0084】実施例10

実施例9と同様にしたが、7.B) c) 節からのアミンから出発しそして9.B) 1節の活性化されたエステルを使用して、下記のエステルを製造した。

【0085】3-[[(S)-3-[(S)-1-(アミノーイミノーメチル)-ビベリジン-3-イルメチルカルバモイル]-2-(3-フラン-2-イルメチルーウレイド)-プロピオニル]-ブチルーアミノ]-プロピオン酸エチル塩酸塩(<math>1:1)、MS(イオンスプレー): 550.4(M+H)。

【0086】実施例11

2.5 gの実施例7.C) a) の生成物を25m1のアセトニトリルおよび25m1の水の中に溶解させた。1.0 gの炭酸水素ナトリウムおよび2.3 gのベンジルカ

ルバミン酸 2, 5 -ジオキソーピロリジン-1 -イルを それに連続して加え、そして混合物を室温において 5 時間撹拌した。反応混合物を蒸発させ、そして残渣を R P - 1 8 カラム上でアセトニトリルー水勾配を用いて精製した。 0 .8 g の無色の[[(S)-3-[(S)-1-(アミノーイミノーメチル)ーピベリジン<math>-3 -イルメチルカルバモイル]-2 -(3 -ベンジルーウレイド)-プロピオニル]-シクロプロピルーアミノ]-酢酸、MS(イオンスプレー): 5 0 2 .4 (M+H) + が単離された。

【0087】実施例12

実施例3と同様にしたが、実施例9.A)b)1)、9.A)b)2)および10からのエステル類から出発して、下記の酸類を製造した:

- a) [[(S)-[(S)-1-(アミノーイミノーメチル)- ピペリジン-3-4ルメチルカルバモイル]-2-(3-7)-2-4ルメチルーウレイド)プロピオニル]-シクロプロビル-アミノ]-m酸、MS(イオンスプレー): 492.5(M+H) $^{+}$ 、
- b) [[(S)-3-[(S)-1-(アミノーイミノーメチ00 ル)-ピベリジン-3-イルメチルカルバモイル]-2-(3-n-ブチルーウレイド)-プロピオニル]ーシクロプロピルーアミノ]-酢酸、<math>MS(イオンスプレー):468.4(M+H)*、
 - c) [[(S)-[(S)-1-(アミノーイミノーメチル)- ビベリジン-3-イルメチルカルバモイル]-2-(3-7ラン-2-イルメチル)-ウレイド)-プロビオニル]-n-ブチルーアミノ]-プロビオン酸、<math>MS(イオンスプレー): 522.4(M+H) $^{+}$ 。

【0088】実施例13

- 30 A)実施例1と同様にして下記の化合物を製造した: a) [[(S)-3-[(S)-1-(アミノーイミノーメチル)-ビベリジン-3-イルメチルカルバモイル]-2-ベンタノイルアミノープロビオニル]ーシクロプロビルーアミノ]-酢酸エチル塩酸塩、MS(イオンスプレー):481.5 (M+H) $^+$ 、
- b) [[(S)-3-[(S)-1-(アミノーイミノーメチル)-ビベリジン-3-イルメチルカルバモイル]-2-ヘキサノイルアミノープロビオニル]-シクロプロビル -アミノ]-酢酸エチル塩酸塩、MS(イオンスプレ 40 ー):495.6(M+H)*、
 - c) $[[(S)-3-[(S)-1-(アミノーイミノーメチル)-ビベリジン-3-イルメチルカルバモイル]-2-(4-クロロービリジン-2-イルカルボニルアミノ)-プロビオニル]-シクロプロビル-アミノ]-酢酸エチル塩酸塩、<math>MS(イオンスプレー):536.5(M+H)^{+}$.
- d) [[(S)-3-[(S)-1-(アミノーイミノーメチル)-ピペリジン-3-イルメチルカルバモイル]-2-ベンジルアミノープロピオニル]ーシクロプロピルーア <math>[[S]-1] [S]-1 [S]-1

 $501.6 (M+H)^{+}$

e) [(S)-3-(S)-1-(F)-1]ル)-ピペリジン-3-イルメチルカルバモイル]-2-ベンジルオキシカルボニルアミノープロピオニル]ーシ クロプロピルーアミノ]-酢酸エチル塩酸塩、MS(イ オンスプレー):515.5 $(M+H)^{+}$ 。

【0089】B) 出発物質の製造:

キシーホルムアミド)-N-シクロプロビル-N-[(エ トキシカルボニル)メチル]スクシンアミド酸 t - ブチル 10 (実施例1Bの生成物と同様にして製造された)の17 0mlのジオキサン中溶液を19.0gのp-トルエン スルホン酸一水塩で処理し、そして室温において30分 間撹拌した。次に、溶液を冷却しながら17.8m1の ピリジンで処理し、そして引き続き9.6mlの塩化バ レロイルで処理し、そして室温において一夜撹拌した。 処理するために、反応混合物を氷冷5%硫酸水素カリウ ム-10%硫酸カリウム溶液の中に注ぎ、そして酢酸エ チルで抽出した。有機相を希塩化ナトリウム溶液で洗浄 し、乾燥し、そして蒸発させた。シリカゲル上でのヘキ 20 サン-酢酸エチル(2:1)を用いるクロマトグラフィ 一後に、4.8gの無色の(S)-N-シクロプロビルー N-エトキシカルボニルメチル-3-ペンタノイル-ア ミノースクシンアミド酸ターシャリーーブチル、MS (イオンスプレー):399.4 (M+H) [†]が単離され

【0090】b) 同様にして塩化バレロイルの代わり に対応する酸塩化物を使用して下記のtーブチルエステ ル類を製造した:

- b) 1) (S)-N-シクロプロピル-N-エトキシカ 30 ルボニルメチルー3-ヘキサノイルアミノースクシンア ミド酸ターシャリーーブチル、MS(FAB):413 $(M+H)^+$
- b) 2) 「「(S)-3-ターシャリー-ブトキシカルボ ニルー2-(4-クロローピリジン-2-イルカルボニ ルアミノ)ープロピオニル]ーシクロプロピルーアミノ] 酢酸エチル、MS(FAB):213(M+H)*、
- b) 3) (S)-3-ベンゾイルアミノ-N-シクロプ ロピルーN-エトキシカルボニルメチルースクシンアミ ド酸ターシャリー-ブチル、MS(FAB):419 $(M+H)^{+}$
- b) 4) (S)-2-ベンジルカルボニルアミノ-N-シクロプロピルーN-エトキシカルボニルメチル-スク シンアミド酸ターシャリー-ブチル、MS(イオンスプ ν : 4 3 3 .1 (M+H) $^{+}$.

【0091】実施例14

実施例3と同様にしたが、実施例13A)のエステル類 から出発して、下記の酸類を得た:

a) $[[(S)-3-[(S)-1-(T \in J-J \in J)]]$

42 ペンタノイルアミノープロピオニル] - シクロプロピル -アミノ]-酢酸、MS(イオンスプレー):453.4

 $(M + H)^{+}$

b) $[[(S)-3-[(S)-1-(T \in J-J \in J)]]$ ル)-ピペリジン-3-イルメチルカルバモイル]-2-ヘキサノイルアミノープロピオニル] - シクロプロピル -アミノ]-酢酸、MS(イオンスプレー):467.4 $(M+H)^{+}$

- c) [(S)-3-(S)-1-(F)-4]ル)-ピペリジン-3-イルメチルカルバモイル]-2-(4-クロローピリジン-2-イルカルボニルアミノ)-プロピオニル]-シクロプロピル-アミノ]-酢酸、MS $(イオンスプレー):508.5(M+H)^{+}$ 、
- d) $[[(S)-3-[(S)-1-(P \in J-1)]]$ ル)-ピペリジン-3-イルメチルカルバモイル]-2-ベンゾイルアミノープロピオニル]-シクロプロピルー アミノ]-酢酸、MS(イオンスプレー):473.6 $(M+H)^+$
- e) $[[(S)-3-[(S)-1-(T \in J-1)]]$ ル)-ピペリジン-3-イルメチルカルバモイル]-2-ベンジルカルボニルアミノープロピオニル]ーシクロプ ロビル-アミノ]-酢酸、MS(イオンスプレー):4 $87.4 (M+H)^{+}$

【0092】実施例15

N - [N4 - [[(S) - 1 - アミジノ - 3 - ピペリジニル]]メチル]-N2-(ナフタレン-2-イルスルホニル)-L-アスパラギニル]-N-シクロプロピルグリシン - (N-Boc-L-アスパルチン酸-β-t-ブチル エステルおよびN-シクロプロピルグリシンエチルエス テルから(S) - 3(1 - t - ブトキシホルムアミド) - N-シクロプロピル-N-[(エチルオキシカルボニル)メ チル1スクシンアミド酸 t - ブチルを介しそして(S)- $N - \nu D -$ メチル1 - 3 - (ナフタレン - 2 - イルスルホンアミド)スクシンアミド酸 t - ブチルを介して製造された) - の 30m1のDMF中溶液を1.7m1の4-エチルモル ホリンおよび1.2gのBOPで処理し、そして室温に おいて一夜撹拌した。次に、反応混合物を蒸発させ、1 N塩酸で処理し、そして再び蒸発させた。残渣をRP-18上でアセトニトリル-水勾配を用いてクロマトグラ フィーにかけた。生成物を含有する留分を濃縮し、そし $T_{0.7g}$ のN - [(S) - 1 - (アミノーイミノーメチル)]-ピペリジン-3-イルメチル]-2[(S)-4-シクロ プロピルーナフタレン-2-イルスルホニル-3,6-ジオキソーピペラジン-2-イル]-アセトアミド塩酸 塩、MS(イオンスプレー):541.5(M+H)*が 単離された。

【0093】実施例16

実施例15と同様にして、(S)-N4-[(S)-1-(ア ル)ービペリジンー3ーイルメチルカルバモイル]ー2ー 50 ミノーイミノーメチル)ービペリジンー3ーイルメチル]

- N1-カルボキシメチル-N1-シクロペンチル-2 -(ナフタレン-2-イルスルホニルアミノ)-スクシン アミドー (N-Boc-L-アスパルチン酸-β-t-ブチルエステルおよびN-シクロペンチルグリシンエチ ルエステルから(S)-3(1-t-ブトキシホルムアミ ド)-N-シクロペンチル-N-[(エチルオキシカルボ ニル)メチル]スクシンアミド酸 t - ブチルを介しそして (S)-N-シクロプロピル-N-[(エトキシカルボニ ル)メチル]-3-(ナフタレン-2-イルスルホンアミ ド)スクシンアミド酸 t - ブチルを介して製造された) -から、N - [(S) - 1 - (アミノーイミノーメチル) -ピペリジン-3-イルメチル]-2[(S)-4-シクロペ ンチルーナフタレンー2-イルスルホニルー3,6-ジ オキソーピペラジン-2-イル]-アセトアミド塩酸 塩、MS(イオンスプレー):569.4(M+H) が 得られた。

43

【0094】実施例17

A) 生成物の製造:0.8gの(RS)-(4-ターシャ リー-ブトキシカルボニルメチル-1-ブチルスルホニ ルー3-オキソーピペラジン-2-イル)-酢酸を15 m1のDMF中に溶解させ、1.3m1の4-エチルモ ルホリン、0.92gのBOPおよび0.72gの(S)-1-アミジノ-3-(アミノメチル)-ピペリジン二塩酸 塩で連続的に処理した。反応混合物を室温において一夜 撹拌し、次に蒸発させ、そして残渣をRP-18上で水 アセトニトリル勾配を用いてクロマトグラフィーにか けた。生成物留分を蒸発させ、そしてイオン交換体(C 1⁻形)上で水-エタノールを用いて濾過した。無色の [3-[(S)-1-(アミノーイミノーメチル)-ピベリジ ン-3-イルメチルカルバモイルメチル]-4-ブチル スルホニルー2ーオキソーピペラジンー1ーイル1酢酸 (1:1)、MS(イオンスプレー):475.6(M +H) *が蒸発後に単離された。

【0095】B) 出発物質の製造:

a) 15.0gの2-ピペラジン-3-オン酢酸エチ ルを150m1のピリジン中に溶解させ、そして室温に おいて12.5m11-ブタンスルホクロライドで処理 した。反応混合物を室温において一夜撹拌し、そして次 に蒸発させた。シリカゲル上での酢酸エチルーヘキサン を用いる残渣のクロマトグラフィー後に、23.1gの 無色の(RS)-(1-ブチルスルホニル-3-オキソー ピペラジン-2-イル)-酢酸エチル、MS(FA B):261 (M-OEt) が得られた。

【0096】b) 520mgの水素化ナトリウム分散 液(60%)および1.9m1のブロモ酢酸ターシャリ ーーブチルの30m1のDMF中溶液を連続的に-15 ℃において2.0gのa)で得られた物質の20m1の DMF中溶液に加えた。反応混合物を室温において撹拌 し、次に水で処理し、そして酢酸エチルで抽出した。有 機相を水で洗浄し、乾燥し、そして蒸発させた。残渣を 50 -エチル)-スクシンアミド酸ターシャリー-ブチルを

シリカゲル上で酢酸エチルーヘキサンを用いてクロマト グラフィーにかけ、そして1.8gの無色の(RS)-3 -エトキシカルボニル-2-オキソ-4-ブチルスルホ ニルーピペラジンー1ーイル酢酸ターシャリーーブチ ル、MS(FAB):375(M-OEt)を単離し

【0097】c) 1.7gのb)で得られた物質を1 7m1のTHF中に溶解させ、12m1の1N水酸化リ チウム溶液で処理し、そして室温において2時間撹拌し 10 た。次に、10m1の酢酸を加え、そして反応混合物を 蒸発させた。残渣を酢酸エチル中に加え、氷冷5%硫酸 水素カリウム-10%硫酸カリウム溶液で洗浄し、そし て水で洗浄した。有機相を乾燥し、そして蒸発させた。 0.8g0(RS)-(4-ターシャリー-ブトキシカルボニルメチルー1ーブチルスルホニルー3ーオキソーピペ ラジン-2-イル)-酢酸、MS(イオンスプレー): 391.3 (M-H) ⁻が得られた。

【0098】実施例18

|メチル) - ピペリジン - 3 - イルメチルカルバモイル] -2-ベンジルオキシカルボニル-アミノプロピオニル] -ブチル-アミノ]-酢酸エチル塩酸塩(実施例2.A) b) の溶液を13m1のエタノールおよび13m1の1 N塩酸の中に溶解させ、0.13gのPd/Cで処理 し、そして室温において90分間にわたり水素化した。 反応混合物の濾過後に、濾液の蒸発およびRP-18上 でのアセトニトリルー水勾配を用いる残渣のクロマトグ ラフィーで、0.4g のN-[(S)-1-(アミノーイミノーメチル)ーピペリジンー3ーイルメチル]ー2--イル1-アセトアミド塩酸塩、MS(イオンスプレ ー):367.4 (M+H) †が得られた。

【0099】実施例19

4.1gのシクロプロピル-2-(ピラジン-2-イルカ ルボニルアミノ)エチルアミン塩酸塩(1:2)、4.9 8gのZ-Asp(OtBu)-OHおよび7.37gの BOPを100mlの塩化メチレン中に溶解させ、そし て10.06m1のヒュニッヒ塩基で撹拌しながら処理 した。室温における2時間の撹拌後に、混合物をエーテ 40 ル中に加え、そして水で洗浄した。酢酸エチル相の蒸発 および残渣のシリカゲル上でのクロマトグラフィー後 に、7.06gの(S)-2-ベンジルオキシカルボニル アミノーN1ーシクロプロビルーN1ー(2ーピラジン -2-イルカルボニルアミノーエチル)-スクシンアミ ド酸ターシャリーーブチル、MS(ISP):512 (M+H) が得られた。

[0100]7.06g05505.92g0(S)-2-ベンジルオキシカルボニルアミノ-N1-シクロプロピ

(1:2) (1:2) (2:2) (2:2) (2:2) (2:2) (2:2)

100m1の塩酸(酢酸エチル中)の中に溶解させ、そ して反応混合物を室温において撹拌した。酢酸エチルの 蒸発後に、残渣を70m1の塩化メチレン中に溶解さ せ、そして3.96m1のヒュニッヒ塩基および2.52 gの二炭酸ジーターシャリー-ブチルをそれに加え、そ して混合物を室温において撹拌した。混合物を濃縮し、 残渣を70m1の塩化メチレン中に溶解させ、そして 2.75gの(S)-1-アミジノ-3-(アミノメチル)ピペリジン二塩酸塩、10.27m1のヒュニッヒ塩基 および5.31gのBOPをそれに連続して撹拌しなが ら加え、そして混合物を室温において撹拌した。蒸発残 渣をシリカゲル上で酢酸エチル/アセトン/水/氷酢酸 6:2:1:1を用いてクロマトグラフィーにかけた。 3.17gの純粋な(S)-N4-[(S)-1-(アミノー イミノーメチル)ーピペリジンー3ーイルメチル]-2-ターシャリー-ブトキシカルボニル-アミノ-N1-シ クロプロピル-N1-(2-ピラジン-2-イルカルボ ニルアミノ)-スクシンアミド酢酸塩(1:2)、MS (ISP):560.5 (M+H)が得られた。

45

【0101】出発物質の製造:5gの2-シクロプロピ 20 した: ルアミノ-エチルカルバミン酸ベンジル塩酸塩(1: 1) (Z-グリシンおよびシクロプロピルアミンからべ ンジルオキシカルボニルアミノ-酢酸シクロプロピルア ミドを介して製造できる)を4.36gの二炭酸ジータ ーシャリーーブチル、3.08mlのトリエチルアミン および100mgのジメチルアミノピリジンで室温にお いて撹拌しながら処理した。室温における20時間の撹 拌後に、混合物をエーテル中に加え、そしてエーテル相 を1N塩酸および水で洗浄した。エーテル相を濃縮し た。得られた油を100m1のメタノール中に溶解さ せ、そして200mgのPd/C(10%)で処理し、 そして濃縮した。触媒の濾過後に、メタノール溶液を濃 縮した。残渣の100m1の塩化メチレン中溶液を2. 34gのピラジンカルボン酸、9.5m1のヒュニッヒ 塩基および8.44gのBOPで処理した。室温におい て撹拌した後に、混合物をエーテル中に加え、そしてエ ーテル相を水で洗浄した。残渣をシリカゲル上で酢酸エ チルーヘキサン1:1を用いてクロマトグラフィーにか けた。得られた油を40m1のエーテル中に溶解させ、 そして30m1の5N塩酸(ジオキサン中)で処理し た。撹拌後に、エーテルを加え、そして分離した結晶を 濾別した。4.1gの白色の結晶性のシクロプロピルー 2-(ピラジン-2-イルカルボニルアミノ)エチルアミ ン塩酸塩(1:2)、MS(EI):207(M+H) が得られた。

【0102】実施例20

300 m g O(S) - N 4 - [(S) - 1 - (アミノーイミノーメチル) - ビベリジン <math>-3 - 1 - イルメチル] -2 - 1 - ターシャリーープトキシカルボニルアミノ-N 1 - 1 - シクロプロピル-N 1 - 1 - ピラジン-2 - 1 - イルカルボニルアミ

キサン中に溶解させ、そしてこの溶液を5.4mlの4 N塩酸(ジオキサン中)で処理した。混合物を2時間撹 拌し、そしてジオキサンを次に蒸発させた。残渣を12 m1の塩化メチレン中に入れ、そして撹拌しながら76 mgのピリミジン-2-チオ酢酸、0.46m1のヒュ ニッヒ塩基および206mgのBOPで処理した。混合 物を室温で撹拌し、そして次に濃縮した。残渣をシリカ ゲル上で酢酸エチルーアセトン-水-氷酢酸4:2: 1:1を用いてクロマトグラフィーにかけた。167m $gO(S) - N4 - [(S) - 1 - (T \le J - 4 \le J - 3)]$ ル)ービベリジンー3ーイルメチル]ーN1ーシクロプロ ビル-N1-(2-ピラジン-2-イルカルボニルアミ ノーエチル)-2-ピリミジン-2-イルスルファニル アセチルアミノースクシンアミド酢酸塩(1:2)、M S(ISP): 612.5(M+H) が得られた。 【0103】実施例21

実施例20と同様にしてビリミジンチオ酢酸の代わりに 対応するカルボン酸類を使用して、下記の化合物を製造 した:

- a) (S)-N4-[(S)-1-(アミノーイミノーメチル)-ピペリジン-3-イルメチル]-N1-シクロプロピル-2-(3-インドール-3-イループロピオニルアミノ)-N1-(2-ピラジン-2-イルカルボニルアミノーエチル)-スクシンアミド酢酸塩(1:2)、MS(ISP):631.5(M+H)、
- b)(S)-4-[(S)-2-[(S)-1-(アミノーイミ ノーメチル)-ピペリジン-3-イルメチルカルボニル] -1-[シクロプロビルー(2-ビラジン-2-イルカル 30 ボニルアミノーエチル)-カルバモイル]-エチルカルバ モイル]-4-ヒドロキシー酪酸メチル酢酸塩(1: 2)、MS(ISP):631.5(M+H)、
 - c) (S) -2-[(S)-2-rセチルアミノ-3-4ン ドール-3-4ルプロピオニルアミノ] -N4-[(S)-1-(アミノ-4ミノ-メチル)-ピペリジン-3-4ルメチル] -N1-シクロプロピル-N1-(2-ピラジン-2-4ルカルボニルアミノーエチル)-スクシンアミド酢酸塩(1:2)、MS(ISP):688.6(M+H)、
- 40 d)(S)-N4-[(S)-1-(アミノーイミノーメチル)-ピペリジン-3-イルメチル]-N1-シクロプロピル-2-フェノキシアセチルアミノ-N1-(2-ピラジン-2-イルカルボニルアミノーエチル)-スクシンアミド酢酸塩(1:2)、MS(ISP):594.5(M+H)。

【0104】実施例22

354mgO(S)-3-[(S)-3-[シクロプロピルー(2-ピラジン-2-イルカルボニルアミノーエチル)-カルバモイル]-3-(ナフタレン-2-イルスルホニル アミノ)-プロピオニルアミノメチル]-ピペリジン-1

-カルボン酸ターシャリー-ブチル-(2-シクロプロ ピルアミン-エチルカルバミン酸ベンジル塩酸塩から (S)-3-[(S)-3-[(2-アミノーエチル)-シクロプロピルーカルバモイル]-3-(ナフタレン-2-イル スルホンアミノ)ープロピオニルアミノメチル]ーピベリ ジン-1-カルボン酸ターシャリー-ブチル塩酸塩を介 して製造された) -を30m1の塩化メチレン中に溶解 させ、そしてこの溶液を5mlの5N塩酸(ジオキサン 中)で処理した。1時間撹拌した後に、この溶液を濃縮 し、そして残渣を水とそして次に酢酸エチルと共沸させ 10 た。残渣を3m1の塩化メチレン中で撹拌し、そして氷 で冷却しながら53mgの臭化シアンをそれに加え、そ して引き続き14m1の塩化メチレン中の0.14m1 のトリエチルアミンをそれに滴々添加した。室温におけ る撹拌後に、70mgのヒドロキシルアミン塩酸塩およ びさらに0.14mlのトリエチルアミンを加えた。混 合物を20時間にわたり撹拌し、次に濃縮し、そしてシ リカゲル上で酢酸エチル/アセトン、水/氷酢酸6: 2:1:1を用いてカラムクロマトグラフィーにかけ た。60 mgO(S) - N4 - [(S) - 1 - (アミノーヒド)ロキシアミノーメチル)ーピペリジンー3ーイルメチル1 -N1-シクロプロピル-2-(ナフタレン-2-イル スルホニルアミノ)-N1-[2-(ピラジン-2-イル カルボニルアミノ)-エチル]-スクシンアミド酢酸塩 (1:1)、MS(ISP):666.3(M+H)が 得られた。

47

【0105】実施例23

1.0gO(S)-N1-[3-(ベンジルオキシーカルボニルアミノ)-エチル]-N1-シクロプロビル-2-(モルホリノースルホニル)ーアミノースクシンアミド酸 30 ベンジルを10mlのTHF中に溶解させ、そして3. 4mlの1NLiOH溶液を加えた。1時間撹拌した後 に、溶液を3.4m1の1N塩酸で処理した。溶液を連 続的に酢酸エチル中に加え、そして水で洗浄した。酢酸 エチルの蒸発後に、997mgの遊離酸が得られ、それ を10m1の塩化メチレン中に溶解させ、次に1m1の N-エチルモルホリン、360mgの(S)-1-アミジノー3-(アミノメチル)ピペリジン二塩酸塩および71 5 m g の B O P で処理した。混合物を室温において撹拌 しそして次に濃縮した。残渣をシリカゲル上で酢酸エチ ル/アセトン/水/氷酢酸6:2:1:1を用いてクロ マトグラフィーにかけ、そして740mgの2-[[(S)] $-3 - [(S) - 1 - (P \ge J - I) - I \le J - I \le J$ ジン-3-イルメチルカルバモイル]-2-モルホリン -4-イルスルホニルアミノープロピオニル]-シクロ プロピルーアミノ]-エチルカルバミン酸ベンジル、M S(ISP):637.5(M+H)を得た。

【0106】出発物質の製造:5.0gの2-シクロプロピルアミノーエチルカルバミン酸ベンジル塩酸塩(1:1)、5.97gのBOC-Asp(OBz1)-

〇Hおよび7.16gのヒュニッヒ塩基を120m1の 塩化メチレン中に入れ、そしてこの溶液を8.57gの BOPで処理した。室温で2時間撹拌した後に、溶液を エーテル中に加え、そしてエーテル相を1 N塩酸、水、 炭酸水素塩溶液および再び水で洗浄した。蒸発残渣をシ リカゲル上で酢酸エチル/ヘキサン1:2を用いてクロ マトグラフィーにかけた。クロマトグラフィーから得ら れた9.6gの中間生成物のうちの1.76gを19m1 のTHF中に溶解させそしてこの溶液を6m1の4N塩 酸(ジオキサン中)で処理した。室温において撹拌した 後に、混合物を蒸発させた。2.29gの得られた油の うちの1.54gを18m1の塩化メチレン中に溶解さ せ、そして1.2gのモルホリンN-スルホクロライド および2.2mlのヒュニッヒ塩基をそれに加えた。混 合物を20時間撹拌し、酢酸エチル中に加え、そして1 N塩酸および水で洗浄した。乾燥および蒸発後に、残渣 をシリカゲル上で酢酸エチル/ヘキサン1:1を用いて カラムクロマトグラフィーにかけた。920mgの(S) -N1-[3-(4)]エチル]-N1-シクロプロピル-2-(モルホリノース ルホニル)-アミノ-スクシンアミド酸ベンジル、MS (FAB):589.1 (M+H)が得られた。

48

【0107】実施例24

325 m g 02 - [[(S) - 3 - [(S) - 1 - (アミノーイ)]]ミノーメチル)ーピペリジンー3ーイルメチルカルバモ イル1-2-モルホリン-4-イルスルホニル-アミノ ープロピオニル]ーシクロプロピルーアミノ]ーエチルカ ルバミン酸ベンジルを10m1のメタノール中に溶解さ せた。35mgのPd/C(10%)の添加後に、混合 物を室温において水素化し、そして次に触媒を濾別し た。蒸発後に、残渣を4m1の塩化メチレン中に溶解さ せ、そして48mgのピラジンカルボン酸、0.24m 1のN-エチルモルホリンおよび178mgのBOPを それに撹拌しながら加えた。室温で撹拌した後に、混合 物を濃縮しそして残渣をシリカゲル上で酢酸エチル/ア セトン/水/氷酢酸6:2:1:1を用いてクロマトグ ラフィーにかけた。 $181 \operatorname{mg} \mathcal{O}(S) - N4 - [(S) -$ 1-(アミノーイミノーメチル)ーピペリジンー3-イル メチル]-N1-シクロプロピル-2-(モルホリン-4 -イルスルホニルアミノ-N1-(2-ピラジン-2-イルカルボニルーアミノーエチル)ースクシンアミド酢 酸塩(1:1)、MS(ISP):609.5 (M+ H) が得られた。

【0108】実施例25

実施例24で使用されビラジンカルボン酸の代わりに 2,3-ジヒドロ-3-オキソビリダジン-6-カルボン酸を使用する時には、(S)-N4-[(S)-1-(アミノ- イミノ- メチル)-ビベリジン-3-イルメチル]-N1-シクロプロビル-2-モルホリン-4-イルスル ホニルアミノ-N1-[2-(6-オキソ-1,6-ジヒ

ドローピリダジン-3-イルカルボニルアミノーエチ ル)-スクシンアミド酢酸塩(1:1)、MS(IS P):625.4 (M+H) が得られた。

49

【0109】実施例26

実施例24で使用されたピラジンカルボン酸の代わりに 下記の酸類:

- a) 6-オキソー1,4,5,6-テトラヒドローピリダ ジンカルボン酸、
- b)3-アミノービラジン-2-カルボン酸、
- c)メトキシー酢酸、
- d) モルホリノ-酢酸、
- e)4-メチルーピペラジン-1-酢酸、
- f) 3-メトキシープロピオン酸、
- g) 1-イミダゾリル-酢酸、または
- h)2-ヒドロキシアミノ-グルタル酸

を使用した時には、下記の生成物が得られた:

- a) $(S)-N4-[(S)-1-(T \le J-J \le$ ル)ーピペリジンー3ーイルメチル]ーN1ーシクロプロ ピル-2-モルホリン-4-イルスルホニルアミノ-N ピリダジン-3-イルカルボニルアミノ-エチル)-ス クシンアミド酢酸塩(1:1)、MS(ISP):62 7.6 (M+H)
- b)(S)-N4-[(S)-1-(アミノーイミノーメチ μ) - ピペリジン -3 - 1アミノービラジンー2ーイルカルボニルアミノ)ーエチ ル]-N1-シクロプロピル-2-モルホリン-4-イ ルスルホニルアミノースクシンアミド酢酸塩(1:
- 1) MS(ISP):624.6(M+H)
- c) $(S)-N4-[(S)-1-(T \le J-1)]$ ル)-ピペリジン-3-イルメチル]-N1-シクロプロ ピルーN1-(2-メトキシアセチルアミノーエチル)-2-モルホリン-4-イルスルホニルアミノ-スクシン アミド酢酸塩(1:1)、MS(ISP):575.5 (M+H)
- ル)ーピペリジンー3ーイルメチル]ーN-1-シクロプ ロピルーN1-(2-モルホリン-4-イルスルホニル アミノーエチル)-2-モルホリン-4-イルスルホニ ルアミノースクシンアミド酢酸塩(1:1)、MS(I SP):630.6 (M+H) および316.2 (M+ H) (
- f) $(S)-N4-[(S)-1-(T \le J-J \le$ ル)-ピペリジン-3-イルメチル]-N1-シクロプロ ノ)-エチル1-2-モルホリン-4-イルスルホニルア ミノースクシンアミド酢酸塩(1:1)、MS(IS P):589.6(M+H)
- g) $(S)-N4-[(S)-1-(P \le J-4 \le J-3)]$

ピルーN1-(2-イミダゾール-1-イルアセチルア ミノーエチル)-2-モルホリン-4-イルスルホニル アミノースクシンアミド酢酸塩(1:1)、MS(IS P):611.6 (M).

50

h)(E)-および(Z)-4-[2-[[(S)-3-[(S)-1-(アミノーイミノーメチル)-ピペリジン-3-イル メチルカルバモイル]-2-モルホリン-4-イルスル ホニルアミノープロピオニル] - シクロプロピルーアミ ノ]-エチルカルバモイル]-4-ヒドロキシイミノ-酪 10 酸酢酸塩(1:1)、MS(ISP):646.5(M +H).

【0110】実施例27

2.77g02-[[(S)-3-[(S)-1-(アミノーイミノーメチル)ーピペリジンー3ーイルメチルカルバモ イル]-2-モルホリン-4-イルスルホニルアミノー プロピオニル]ーシクロプロビルーアミノ]ーエチルカル バミン酸ベンジル(実施例23)を90m1のメタノー ル中に溶解させた。2.13mlの2N塩酸および30 0mgのPd/C(10%)の添加後に、混合物を室温 20 において1.5時間にわたり水素化し、次に触媒を濾別 し、そして濾液を蒸発させた。残渣をエーテルと共に分 散させ、そして白色結晶を濾別した。2.44gの結晶 性の(S)-N1-(2-アミノ-エチル)-N4-[(S)]-1-(アミノーイミノーメチル)-ピペリジン-3-イ ルメチル]-N1-シクロプロピル-2-モルホリン-4-イルスルホニルアミノ-スクシンアミド塩酸塩 (1:2)、MS(ISP):503.4(M+H)が 得られた。

【0111】実施例28

30 $330gO(S)-N1-(2-r \le J-x \ne h)-N4-$ 「(S)-1-(アミノーイミノーメチル)-ピペリジンー 3-イルメチル]-N1-シクロプロピル-2-モルホ リンー4-イルスルホニルアミノースクシンアミド塩酸 塩を室温において20時間にわたり162mgの4-メ チルーピペラジンー1-イルスルホニルクロライドおよ び0.49mlのヒュニッヒ塩基と一緒に8mlの塩化 メチレン中で撹拌した。反応混合物をシリカゲル上で酢 酸エチル/アセトン/氷酢酸/水2:2:2:1を用い てクロマトグラフィーにかけた。14.9.1mgの純粋 40 な結晶性の(S)-N4-[(S)-1-(アミノ-イミノ-メチル)-ピペリジン-3-イルメチル]-N1-シクロ プロピルー N 1 - [2 - (4 - メチルーピペラジン-1-イルスルホニルアミノ)-エチル]-2-モルホリン-4 -イルスルホニルアミノースクシンアミド酢酸塩(1: 2)、MS(ISP):665.6(M+H)および3 33.7 (M+2H) が得られた。

【0112】実施例29

実施例28と同様にして4-メチルーピペラジン-1-イルスルホニルクロライドの代わりにモルホリノスルホ ル)ーピペリジン-3-4ルメチル]-N1-シクロプロ 50 ニルクロライドを使用して、(S)-N4-[(S)-1-

(アミノーイミノーメチル)ーピベリジン-3ーイルメチル-N1ーシクロプロピル-(2ーモルホリン-4ーイルスルホニルアミノーエチル)ースクシンアミド酢酸塩 (1:1)、MS(ISP):652.5(M+H)を得た。

【0113】実施例30

実施例20と同様にしたが、ピリミジンチオ酢酸の代わりに下記のカルボン酸類:

- a) 3-メトキシープロピオン酸、
- b) モルホリノ酢酸、
- c)メトキシ酢酸、
- d) 4-メチルーピペラジン-1-酢酸、
- e)(L)-フェニルアラニン、
- f)(D)-フェニルアラニン、
- g) 4-ヒドロキシーピペリジン-1-酢酸、
- h) 1-イミダゾリル-酢酸、
- i)2-ピペリドン-1-酢酸、
- j)3-ジメチルアミノープロピオン酸、
- k)ジメチルアミノー酢酸、および
- 1)2,6-ジメチルモルホリン-4-酢酸を使用して、下記の化合物を製造した:
- a) (S)-N4-[(S)-1-(アミノーイミノーメチル)-ピペリジン-3-イルメチル-N1-シクロプロピル-2-(3-メトキシープロピオニルアミノ)-N1-(2-ピラジン-2-イルカルボニルアミノーエチル)-スクシンアミド酢酸塩(1:2)、MS(ISP):546.5(M+H)、
- b) (S)-N4-[(S)-1-(アミノーイミノーメチル)-ピペリジン-3-イルメチル]-N1-シクロプロピル-2-モルホリン-4-イルアセチルアミノーN1-(2-ピラジン-2-イルカルボニルアミノーエチル)-スクシンアミド酢酸塩(1:3)、MS(EI):587.3(M+H)、
- c) (S)-N4-[(S)-1-(アミノーイミノーメチル)-ピペリジン-3-イルメチル]-N1-シクロプロピル-2-メトキシアセチルアミノ-N1-(2-ピラジン-2-イルカルボニルアミノーエチル)-スクシンアミド酢酸塩(1:2)、MS(ISP):532.6 (M+H)、
- d) (S)-N4-[(S)-1-(アミノーイミノーメチル)ーピペリジン-3-イルメチル]-N1-シクロプロビル-2-(4-メチルービベラジン-1-イルアセチルアミノ)-N1-(2-ピラジン-2-イルカルボニルアミノーエチル)-スクシンアミド酢酸塩(1:3)、MS(ISP):600.6(M+H)、
- e) (S)-N4-[(S)-1-(アミノーイミノーメチル)-ビベリジン-3-イルメチル]-2-[(S)-2-アミノ-3-フェニループロピオニルアミノ]-<math>N1-シクロプロビル-N1-(2-ビベラジン-2-イルカルボニルアミノ-エチル)-スクシンアミド塩酸塩

(1:2)、MS(ISP):607.5 (M+H)、f)(S)-N4-[(S)-1-(アミノーイミノーメチル)-ピペリジン-3-イルメチル]-2-[(R)-2-アミノ-3-フェニループロピオニルアミノ]-N1-シクロプロピル-N1-(2-ピペラジン-2-イルカルボニルアミノーエチル)-スクシンアミド塩酸塩(1:2)、MS(ISP):607.5 (M+H) および304.6 (M+2H)、

52

- g)(S)-N4-[(S)-1-(アミノーイミノーメチ 10 ル)ーピペリジン-3-イルメチル]-N1-シクロプロ ピル-2-[2-(4-ヒドロキシーピペリジン-1-イ ル)-アセチルアミノ]-N1-(2-ビラジン-2-イ ルカルボニルアミノーエチル)-スクシンアミド塩酸塩 (1:2)、MS(ISP):601.6(M+H)、 h)(S)-N4-[(S)-1-(アミノーイミノーメチ ル)ーピペリジン-3-イルメチル]-N1-シクロプロ ピル-2-(2-イミダゾール-1-イルーアセチルア ミノ)-N1-(2-ビラジン-2-イルカルボニルアミ ノーエチル)-スクシンアミド塩酸塩(1:2)、MS 20 (ISP):568.5(M+H)、
 - i)(S)-N4-[(S)-1-(アミノーイミノーメチル)-ピペリジン-3-イルメチル]-N1-シクロプロピルー2-[2-(2-オキソーピペリジン-1-イル)-アセチルアミノ)-N1-(2-ピラジン-2-イルカルボニルアミノーエチル)-スクシンアミド塩酸塩(1:2)、MS(ISP):599.5(M+H)、 $_{\rm J}$)(S)-N4-[(S)-1-(アミノーイミノーメチル)-ピペリジン-3-イルメチル]-N1-シクロプロピルー2-(3-ジメチルアミノープロピオニルアミノ)-N1-(2-ピラジン-2-イルカルボニルアミノーエチル)-スクシンアミド塩酸塩(1:3)、MS(ISP):559.6(M+H)、
 - k)(S)-N4-[(S)-1-(アミノーイミノーメチル)-ピベリジン-3-イルメチル]-N1-シクロプロピル-2-(2-ジメチルアミノーアセチルアミノ)-N1-(2-ピラジン-2-イルカルボニルアミノーエチル)-スクシンアミド塩酸塩(1:3)、MS(ISP):545.6(M+H)、
- 1)(S)-N4-[(S)-1-(アミノーイミノーメチ 40 ル)-ビベリジン-3-イルメチル]-N1-シクロプロ ピル-2-(2,6-ジメチルーモルホリン-4-イルア セチルアミノ)-N1-(2-ピラジン-2-イルカルボ ニルアミノーエチル)-スクシンアミド塩酸塩(1: 2)(モルホリノ環中のC2およびC6に関するR:S =1:1)、MS:615.4(M+H)。

【0114】実施例31

3.0gの実施例7.B) a) の生成物の63mlのエタ ノールおよび7mlの水の中の溶液を0.95mlのシ ンナムアルデヒドおよび1.6mlの4-エチルモルホ 50 リンで処理し、そして室温において20分間撹拌した。

0.3gのPd/C触媒をこの溶液に加え、そして反応 混合物を通常の条件下で6時間にわたり水素化した。次 に、触媒を濾別し、濾液を蒸発させ、そして残渣をRP -18上で水-アセトニトリル勾配を用いてクロマトグ ラフィーにかけた。生成物留分を蒸発させ、そしてイオ ン交換体(C1-形)上で水-エタノールを用いて濾過 した。無色の3-[[(S)-3-[(S)-1-(アミノーイ ミノーメチル)ーピペリジンー3ーイルメチルカルバモ イル]-2-(3-フェニループロビルアミノ)プロビオ ニル]シクロプロピルーアミノ]ープロピオン酸エチル塩 10 酸塩(1:2)、MS(イオンスプレー):529.6 (M+H) *を蒸発後に単離した。

【0115】実施例32

実施例31と同様にして下記の生成物を製造した:3- $[[(S)-3-[(S)-1-(P \in J-A \in J-$ ピペリジン-3-イルメチルカルバモイル]-2-ブチ ルアミノープロビオニル]ーシクロプロピルーアミノ]ー プロピオン酸エチル塩酸塩(1:2)、MS(イオンス $\mathcal{I}V-):467.6\ (M+H)^{+}$

【0116】実施例33

実施例3と同様にしたが、イオン交換体(C1-形)上 で水-エタノールを用いる最終生成物の濾過を追加し て、下記の生成物を得た:

a) $3 - [[(S) - 3 - [(S) - 1 - (T \ge J - A \ge J - A)]]$ チル)-ピペリジン-3-イルメチルカルバモイル]-2 -(3-フェニループロビルアミノ)-プロビオニル]-シクロプロピルーアミノ]ープロピオン酸塩酸塩(1: 1)、MS(イオンスプレー):501.7(M+ H) +.

b) $3 - [(S) - 3 - (S) - 1 - (T \ge J - I)]$ チル)-ピペリジン-3-イルメチルカルバモイル]-2 ーブチルアミノープロピオニル]ーシクロプロピルーア ミノ]-プロピオン酸塩酸塩(1:1)、MS(イオン スプレー):439.6 $(M+H)^{+}$ 。

【0117】実施例34

0.34gのパラジウム/木炭触媒を3.4gの実施例3 の生成物の34m1のエタノールおよび6.8m1の1 N塩酸中溶液に加え、そして反応混合物を2時間にわた り水素化した。次に、触媒を濾別し、そして濾液を蒸発 させた。無色の[[(S)-2-アミノ-3-[(S)-1-(アミノーイミノーメチル)ーピペリジンー3ーイルメチ ルカルバモイル]ープロピオニル]ーシクロプロピルーア ミノ]-酢酸塩酸塩(1:1)、MS(イオンスプレ ー):369.4 (M+H) *が得られた。

【0118】実施例35

実施例34と同様にして実施例37の生成物から下記の 化合物を製造した: (S)-3-アミノ-N-[(S)-1 - (アミノーイミノーメチル)-ピペリジン-3-イルメ チルカルバモイル]-4-アゼパン-1-イル-4-オ キソーブチルアミド塩酸塩(1:2)、MS(イオンス 50 オキソーピロリジン-1-イル、MS(FAB):20

54 プレー): 353.4 (M+H).

【0119】実施例36

2.1gの実施例7.A)の生成物を45mlのエタノー ルおよび5m1の水中に溶解させ、0.7gのシンナム アルデヒドおよび1.1m1の4-エチルモルホリンで 処理し、そして室温において15分間撹拌した。次に、 0.2gのPd/C触媒を加え、そして混合物を通常の 条件下で6時間にわたり水素化した。触媒を濾別し、濾 液を蒸発させ、そして残渣をRP-18上で水ーアセト ニトリル勾配を用いてクロマトグラフィーにかけた。生 成物留分を蒸発させ、そして残渣をイオン交換体(ダウ ェックス、C1⁻形)上で濾過した。0.5gのN-[(S)-1-(アミノーイミノーメチル)-ピペリジンー 3,6-ジオキソー1-(3-フェニループロビル)ービ ペラジン-2-イル]-アセトアミド塩酸塩(1: 1)、MS(ISP):469.5 (M+H) *が蒸発後 に単離された。

【0120】実施例37

20 実施例1と同様にして下記の化合物を製造した:(S)- $N-\lceil (S)-1-(P \in J-1) = J-1$ ン-3-イルメチル]-4-アゼパン-1-イル-3-ベンジルオキシカルボニルアミノ-4-オキソーブチル アミド塩酸塩(1:1)、MS(イオンスプレー):4 $87.5 (M+H)^{+}$

【0121】出発物質の製造:実施例1.B)と同様に したが、N-シクロ-プロピルグリシンエチルエステル の代わりにヘキサメチレンイミンを使用して、下記の中 間生成物を製造した:(S)-4-アゼパン-1-イルー 3-ベンジルオキシカルボニルアミノ-4-オキソー酪 酸t-ブチル、MS(イオンスプレー):405.2 $(M + H)^{+}$

【0122】実施例38

実施例9と同様にしたが、対応する活性化されたカルバ ミン酸エステル類を使用して、下記の化合物を製造し t:a $\Gamma(S)-3-\Gamma(S)-1-(7)>1-1$ チル)-ピペリジン-3-イルメチルカルバモイル]-2 -(3-ジフェニルメチル-ウレイド)-プロピオニル] ーシクロプロピルーアミノ]ー酢酸エチル塩酸塩(1: 1)、MS(イオンスプレー):606.6(M+ H) $^{+}$ 、b) [(S)-3-[(S)-1-(アミノーイミノ-メチル)-ピペリジン-3-イルメチルカルバモイル] -2-(3-シクロヘキシルメチル-ウレイド)-プロビ

オニル]ーシクロプロピルーアミノ]ー酢酸エチル塩酸塩 (1:1)、MS(イオンスプレー):536.5(M +H) +

【0123】出発物質の製造:実施例9.B) bと同様 にして、下記の活性化されたカルバミン酸エステル類を 製造した:ジフェニルメチルーカルバミン酸2.5-ジ

9 (M-ヒドロキシスクシンイミド)、シクロヘキシルメチルールバミン酸2,5-ジオキソーピロリジン-1-イル、MS(FAB):115(M-ヒドロキシスクシンイミド)。

55

【0124】実施例39

実施例9と同様にしたが、実施例35のアミンから出発 しそして対応する活性化されたカルバミン酸エステル類 を使用して、下記の化合物を製造した: a)(S)-N-[(S)-1-(アミノーイミノーメチル)-ピペリジンー 3 - (3 - 1) -ベンジルーウレイド)-4-オキソーブチルアミド塩酸 塩(1:1)、MS(イオンスプレー):486.4 $(M+H)^+, b)(S)-2-[3-[(S)-1-[(S)-$ (アミノーイミノーメチル)ーピペリジンー3ーイルメチ ルカルバモイルメチル]-2-アゼパン-1-イル-2 -オキソーエチル]-ウレイド]-3-フェニルプロピオ ン酸塩酸塩(1:1)、MS(イオンスプレー):55 $8.5 (M+H)^+, c) (R) - 2 - [3 - [(S) - 1 -$ [(S)-(アミノーイミノーメチル)-ピペリジン-3-イルメチルカルバモイルメチル]-2-アゼパン-1-イルー2ーオキソーエチル1ーウレイド1ー3ーフェニル プロピオン酸塩酸塩(1:1)、MS(イオンスプレ $-):558.5 (M+H)^{+}$

【0125】出発物質の製造:実施例9.B)b)と同様にして下記の活性化されたカルバミン酸エステル類を製造した:ベンジルカルバミン酸2,5-ジオキソーピロリジン-1-イル、MS(FAB):133(Mーヒドロキシスクシンイミド)、(R)-2-(2,5-ジオキソーピロリジン-1-イルオキシカルボニルアミノ)-3-フェニルプロピオン酸メチル、MS(FAB):133(Mーヒドロキシスクシンイミド)、(S)-2-(2,5-ジオキソーピロリジン-1-イルオキシカルボニルアミノ)-3-フェニルプロピオン酸メチル、MS(FAB):162(M-H $_{z}$ NCOO-スクシンイミド)。

【0126】実施例40

実施例3と同様であったが、実施例38並びに39b) および c)の生成物を使用して、下記の生成物を製造した: a)[[(S)-3-[(S)-1-(アミノーイミノーメチル)ーピペリジン-3-イルメチルカルバモイル]-2-(3-ジフェニルメチルーウレイド)ープロピオニル]ーシクロプロピルーアミノ]ー酢酸、MS(イオンスプレー): $578.3 (M+H)^+$ 、b)[[(S)-3-[(S)-1-(アミノーイミノーメチル)ーピペリジン-3-イルメチルカルバモイル]-2-(3-シクロヘキシルメチルーウレイド)ープロピオニル]ーシクロプロピルーアミノ]ー酢酸、MS(イオンスプレー): $508.5 (M+H)^+$ 、c)(S)-2-[3-[[(S)-1-[(S)-(アミノーイミノーメチル)ーピペリジン-3-イルメチルカルバモイルメチル]-2-アゼバン-1-イルー

2-オキソーエチル]ーウレイド]ー3-フェニルプロピオン酸、MS(イオンスプレー):544.5(M+H) $^{+}$ 、d)(R)ー2-[3-[[(S)-1-[(S)-(P) ノーイミノーメチル)ーピベリジンー3-イルメチルカルバモイルメチル]ー2-アゼパンー1-イルー2-オキソーエチル]ーウレイド]ー3-フェニルプロピオン酸、MS(イオンスプレー):544.6(M+H) $^{+}$ 。【0127】実施例41

実施例1と同様にしたが、(S)-1-アミジノ-3-(アミノメチル)-ビベリジン二塩酸塩の代わりに(S)-(3-アミノメチルービベリジン-1-イル)-イミノーメチルカルバミン酸エチル塩酸塩を使用して、[[(S)-2-ベンジルオキシカルボニルアミノ-3-[(S)-1-(エトキシカルボニルアミノーイミノーメチル)ービベリジン-3-イルメチルカルバモイル]-プロピオニル]ーシクロプロビルーアミノ]-酢酸、MS(イオンスプレー):575.5(M+H)+を得た。

【0128】実施例42

実施例41と同様にしたが、(S)-(3-アミノメチルーピペリジン-1-イル)-イミノーメチルカルバミン酸エチルの代わりに<math>(RS)-(2-アミノメチルーモルホリン-4-イル)-イミノーメチルカルバミン酸エチル塩酸塩を使用して、<math>[[(S)-2-ベンジルオキシカルボニルアミノ-3-[4-(エトキシカルボニルアミノーイミノーメチル)-モルホリン-2-イルメチルカルバモイル]-プロピオニル]ーシクロプロピルーアミノー酢酸(モルホリン環中の<math>R:S=1:1)、MS(イオンスプレー):577.5 (M+H) *を得た。

【0129】<u>実施例43</u>

30 実施例15と同様にしたが、

a) [(S)-3-[(S)-1-(アミノーイミノーメチル)ーピペリジン-3-4ルメチル-カルバモイル]-2-ナフタレン-2-4ルースルホニルアミノープロビオニ ルアミノ1一酢酸、および

- b) (S)-2-[(S)-3-[(S)-1-(アミノーイミノーメチル)-ピペリジン-3-イルメチルカルバモイル]-2-ナフタレン-2-イルースルホニルアミノープロピオニルアミノ]-3-ヒドロキシープロピオン酸から出発して、下記の生成物を製造した:
- 40 a) N-[(S)-1-(アミノーイミノーメチル)-ピペリジン-3ーイルメチル-2-[(S)-1-ナフタレン<math>-2-イルスルホニル-3,6-ジオキソーピペラジン<math>-2-イル]-アセトアミド塩酸塩(1:1)、MS(イオンスプレー):501.4(<math>M+H) $^{+}$ 、
 - b) N-[(S)-1-(アミノーイミノーメチル)-ビペリジン-3-イルメチル-2-[(2S,5S)-5-ヒドロキシメチル-1-ナフタレン-2-イルスルホニルー3,6-ジオキソーピペラジン-2-イル]-アセトアミド塩酸塩(1:1)、MS(イオンスプレー):53

50 1.4 (M+H) +.

【0130】出発物質の製造:

 $1.N-Boc-L-アスパルチン酸 <math>\beta-t-$ ブチルエステルおよびグリシンエチルエステルまたはセリンメチルエステルから出発して、

57

1.a)(S)-3-(1-t-ブトキシホルムアミド)-N-[(エトキシカルボニル)-メチル]スクシンアミド酸 t-ブチル、または

1.b)(S)-3-(1-t-)トキシホルムアミド)-N-[1-(2-)ヒドロキシ-1-メトキシカルボニル)-エチル]スクシンアミド酸t-ブチルを介して、

2.a)(S)-N-[(エトキシカルボニル)-メチル]- 3-(プフタレン-2-イルスルホニルアミド)スクシンアミド酸 t-ブチル、または

2.b)(S)-N-[1-(2-ヒドロキシ-1-メトキシカルボニル)-エチル]-3-(ナフタレン-2-イルスルホンアミド)スクシンアミド酸t-ブチルを介して、そして

3.a) $[(S)-3-[(S)-1-(アミノーイミノーメチル)-ピペリジン-3-イルメチルカルバモイル]-2-ナフタレン-2-イルスルホニルアミノープロピオニル 20-アミノー酢酸エチル塩酸塩(1:1)、MS(ISP):547.4 (M+H)<math>^+$ 、または

3.b)(S)-2-[(S)-3-[(S)-1-(アミノーイミノーメチル)-ビベリジン-<math>3-4ルメチルカルバモイル]-2-ナフタレン-2-4ルスルホニルアミノープロピオニルアミノ]-3-ヒドロキシープロピオン酸メチル塩酸塩(1:1)、MS(ISP):563.4(M+H) *を介して、

4.a) [(S)-3-[(S)-1-(アミノーイミノーメチル)-ピペリジン-3-イルメチルカルバモイル]-2-30 ナフタレン-2-イルスルホニルアミノープロビオニルアミノ]-酢酸、MS(ISP):519.4(M+H)*、および

4.b) (S)-2-[(S)-3-[(S)-1-(アミノーイミノーメチル)-ピペリジン-3-イルメチルカルバモイル]-2-ナフタレン-2-イルスルホニルアミノープロピオニルアミノ]-3-ヒドロキシプロピオン酸、<math>MS(ISP):549.3(M+H).

【0131】実施例44

実施例1.A) と同様にして、(2 S,5 R) – および(2 S,5 S) – (5 – ベンジル – 3,6 – ジオキソー4 – プロ ピルーピペラジン – 2 – イル) – 酢酸 t – ブチルの

【 0 1 3 2 】出発物質の製造: N-Boc-L-アスパルチン酸 8-t-ブチルエステルおよびラセミーN-プ

ロピルーフェニルアラニンメチルエステルから(S)-2-t-ブトキシーカルボニルアミノ-N-[(R)-および[(S)-1-メトキシカルボニル-2-フェニルーエチル]-N-プロピルースクシンアミド酸t-ブチル、MS(ISP):493.5(M+H)*を介して、(2S,5R)-および(2S,5S)-(5-ベンジル-3,6-ジオキソー4-プロピルーピペラジン-2-イル)ー酢酸t-ブチル、MS(FaB):360(M*)を得た。

10 【0133】実施例45

実施例 1.A)と同様にして、(S)-(4-シクロプロピル-1-エトキシカルボニルメチル-3,6-ジオキソーピペラジン-2-イル)-酢酸 <math>t-ブチルから出発して、(S)-[2-[(S)-1-(アミノ-イミノ-メチル)-ピペリジン-3-イルメチルカルバモイルメチル]-4-シクロプロピル-3,6-ジオキソーピペラジン-1-イル]-酢酸エチル塩酸塩(<math>1:1)、MS(イオンスプレー):437.5(M+H) $^+$ を得た。

【0134】出発物質の製造:

a) 0.67gの実施例7.A) の生成物を7m1のDM F中に溶解させ、0.5m1の4-エチルモルホリンで処理し、そして80℃において一夜撹拌した。反応混合物を蒸発させ、そして残渣をシリカゲル上で酢酸エチルーメタノール(99:1)を用いてクロマトグラフィーにかけた。0.43gの無色の(S)-(4-シクロプロピル-3,6-ジオキソービベラジン-2-イル)-酢酸 tーブチル、MS(イオンスプレー):269.3(M+H) *がこのようにして得られた。

【0135】b)1.9gの水素化ナトリウム分散液 (80%)を3.45gのa)で得られた生成物の50m1のDMF中溶液に加え、そして引き続き7.1m1のブロモ酢酸エチルを3-10℃において滴々添加した。反応混合物を室温において4時間撹拌し、次に水中に注ぎ、そして酢酸エチルで抽出した。有機相を塩化ナトリウム溶液で洗浄し、乾燥し、そして蒸発させた。シリカゲル上での酢酸エチルーヘキサン(1:1)を用いる残渣のクロマトグラフィー後に、1.6gの(S)-(4-シクロプロピル-1-エトキシカルボニルーメチルー3,6-ジオキソーピペラジン-2-イル)-酢酸 t-ブ チルを黄色の樹脂、MS(イオンスプレー):355.4(M+H)*、の形で得た。

【0136】実施例46

実施例3と同様にして実施例45の生成物から、[(S) -2-[(S)-1-(アミノーイミノーメチル)-ビベリジン-3-イルメチルーカルバモイルメチル]-4-シクロプロビル-3,6-ジオキソーピベラジン-1-イル]-酢酸、<math>MS(イオンスプレー):409.5(M+H)*を得た。

【0137】実施例47

ルチン酸 β -t-ブチルエステルおよびラセミ-N-プ 50 6.5 gの(RS)-(2,4-ジメチル-1-ナフタレン

-2-イルスルホニル-3-オキソーピペラジン-2-イル)-酢酸の65m1のDMF中溶液を連続的に7.6 4gのBOP、6.5m1の4-エチルモルホリンおよ ル)-ピペリジン二塩酸塩で処理し、そして室温におい て一夜撹拌した。溶媒の蒸発後に、残渣をRP-18上 で水-アセトニトリル勾配を用いてクロマトグラフィー にかけた。生成物留分を蒸発させ、そして残渣をイオン 交換体 (ダウェックス、C 1 形) 上で濾過した。(R) - tak V(S) - (2, 4 - if V) - 1 - tak V(S) - 2 = 10- イルスルホニル-3-オキソーピペラジン-2-イ ル)-酢酸(S)-1-(アミノ-イミノ-メチル)-ビベ リジン-3-イルメチルアミド塩酸塩(1:1)の (1:1)混合物、MS(イオンスプレー):515. 6 (M+H) † が蒸発後に単離された。

59

【0138】出発物質の製造:

a) 10gの2-ピラジン-3-オン-酢酸エチルの1 00m1のジオキサン中溶液を6.8m1の4-エチル モルホリンおよび12.9gの二炭酸ジーターシャリー -ブチルの50m1のジオキサン中溶液で処理し、そし 20 て室温において6時間撹拌した。溶媒を蒸発させ、そし て残渣をシリカゲル上で酢酸エチル-ヘキサン(1: 1)を用いて精製した。15.4gの(RS)-2-エト キシカルボニルーメチルー3-オキソーピペラジンー1 - カルボン酸 t - ブチル、MS(イオンスプレー):2 87.3 (M+H) *が得られた。

【0139】b) 15.0gのa) で得られた化合物の 200m1のDMF中溶液を7.9gの水素化ナトリウ ム分散液(80%)で処理した。引き続き、16.3 m 1のヨウ化メチルを3−10℃において滴々添加し、反 30 −ピペリジン−3−イルメチルカルバモイル]−2−モ 応混合物を室温において4時間撹拌し、次に水中に注 ぎ、そして酢酸エチルで抽出した。有機相を水で洗浄 し、乾燥し、そして蒸発させた。残渣をシリカゲル上で 酢酸エチルーヘキサン(1:1)を用いてクロマトグラ フィーにかけた。11.4gO(RS)-2-エトキシーカルボニルメチルー2.4ージメチルー3ーオキソーピ ペラジン-1-カルボン酸t-ブチル、MS(FA B):314 (M⁺) が得られた。

【 0 1 4 0 】 c) b)の生成物のアセトニトリル中溶液 をp-トルエンスルホン酸一水塩で処理した。蒸発後 に、残渣のジオキサン中溶液をβ-ナフチルスルホクロ ライドで処理した。(RS)-(2,4-ジメチル-1-ナフタレン-2-イルスルホニル-3-オキソーピベラジ ン-2-イル)-酢酸エチル、MS(FAB):405 (M+H) *が得られた。

【0141】d)実施例3と同様にしてc)の生成物か ら(RS)-(2,4-ジメチル-1-ナフタレン-2-イ ルスルホニルー3ーオキソーピペラジンー2ーイル)ー 酢酸、MS(イオンスプレー):375.4(M+H)⁻ が得られた。

【0142】実施例48

25m1のDMF中の2.35gの実施例7.A)を3. 2m1の4-エチルモルホリンおよび0.5m1の塩化 クロロアセチルで処理し、そして室温において一夜撹拌 した。反応混合物を蒸発させ、そして残渣をRP-18 カラム上で水-アセトニトリル勾配を用いてクロマトグ ラフィーにかけた。蒸発後に生成物留分から0.5gの $[[(S)-3-[(S)-1-T \le J-J \le J-J$ ペリジン - 3 - イルメチルカルバモイル] - 2 - (2 - ク ロローアセチルアミノ)ープロピオニル]ーシクロプロピ ルーアミノ]-酢酸エチル塩酸塩(1:1)、MS(I SP): 473.4 (M+H) が得られた。

60

【0143】実施例49

実施例3と同様にして実施例48の生成物から[[(S)-3-[(S)-1-アミノーイミノーメチル)-ピペリジン セチルアミノ)-プロピオニル]-シクロプロビル-アミ ノ]−酢酸、MS(ISP): 445.4 (M+H) †が 得られた。

【0144】実施例50

0.9gの7.A) および0.5gの炭酸水素ナトリウム を9m1のTHFおよび9m1の水中に溶解させ、8m 1のTHFおよび1.9m1の1N水酸化ナトリウム溶 液中で0.82gのモルホリンN-スルホクロライドで 処理し、そして室温において48時間撹拌した。反応混 合物を1N塩酸を用いて酸性とし、蒸発させ、そして残 渣をRP-18カラム上で水-アセトニトリル勾配を用 いてクロマトグラフィーにかけた。0.2gの無色の3 $-[[(S)-3-[(S)-1-(P \in J-1)]$ ルホリン-4-イルスルホニルアミノ-プロピオニル1 -シクロプロビル-アミノ]-プロビオン酸エチル塩酸 塩(1:1)、MS(ISP):560.5 (M+H)+ が得られた。

【0145】実施例51

実施例3と同様にして実施例50の生成物から、3- $[[(S)-3-[(S)-1-(T \in J-J \in J-J \in J)]$ ピペリジン-3-イルメチルカルバモイル]-2-モル ホリン-4-イルスルホニルアミノ-プロピオニル]-40 シクロプロピル-アミノ]-プロピオン酸、MS(イオ ンスプレー):532.5 (M+H) *が得られた。 【0146】式 I の化合物、それらの溶媒和物または塩 はそれ自体は既知である方法で、薬学的調合物、例えば 下記組成の錠剤およびカプセル、の製造用の活性成分と して使用することができる:

実施例A

括性成分1錠当たり活性成分200mg微結晶性セルロース155mgコーンスターチ25mg措石25mgヒドロキシプロピルメチルセルロース20mg425mg

実施例B

活性成分 コーンスターチ ラクトース 滑石

ステアリン酸マグネシウム

本発明の主なる特徴および態様は以下のとおりである。 【 0 1 4 7 】 1 . 式

[0148]

【化19】

【0149】 [式中、Eは水素であり、GはH、低級-アルキルまたは(場合により低級-アルキレンを介して 結合されていてもよい) СООН、СОО-低級-アル キル、低級-アルカノイル、〇H、低級-アルカノイル 30 オキシ、低級-アルコキシ、アリール-低級-アルコキ シ、CONH2、CONHCH2CH2OH、CONHO H、CONHOCH」、CONHO-ベンジル、CON HSO, -低級-アルキル、CONHCH, CH, -アリ ール、CONH-シクロアルキル、CONHCHューへ テロアリール、NH₂、NHCOO-低級-アルキル、 NHCOO-低級-アラルキル、NHSO, H、(NHS OzもしくはNHSO₃)-低級-アルキル、NH低級-アルカノイル、NHCOCOOH、NHCOCOO-低 級-アルキル、NH-シクロアルキル、NH-(3,4- 40 ジオキソー2ーヒドロキシーシクロブトー1ーエニ ル)、NH-「2-低級-(アルコキシもしくは-アルケ ニルオキシ)-3,4-ジオキソシクロブト-1-エニ ル1、NHCH, -ヘテロアリール、NHCOCO-(ア リールもしくは低級-アルキル)、NHCOCH, C1、 NHCO-低級-アルキレン-O-(低級-アルキルも しくはアリール)、NHCOCH,[アリール、ヘテロア リールもしくは-N(Het)]、NHCOC(NOH)-低級-アルキレン-COOH、NHSO2-N(He

<u>1 カプセル当たり</u>

100.0mg

 $20.0 \, \mathrm{mg}$

 $95.0 \,\mathrm{mg}$

4.5 m g 0.5 m g

220.0mg

テロシクリル)、NHPO₃(R¹⁰,R²⁰)、ヘテロアリー ルまたは基CO-N(Het)であり、R¹°およびR¹°は 20 H、低級-アルキルまたはフェニルであり、MはH、低 級-アルキルもしくは-アルケニル、アリール、ヘテロ アリール、シクロアルキルまたは(アリール、ヘテロア リールもしくはシクロアルキル)-低級-アルキルであ り、そしてLはH、低級-アルキル、アリール、シクロ アルキルまたは(アリールもしくはシクロアルキル)-低 級-アルキルであるか、或いはMおよびLはそれらが結 合している原子と一緒になって基-N(Het)を形成す るか、或いはEおよびGは一緒になってメチレンまたは カルボニル基を形成し、そしてMはH、低級-アルキル もしくは-アルケニル、アリール、ヘテロアリール、シ クロアルキル、(アリール、ヘテロアリールもしくはシ クロアルキル)-低級-アルキルまたはカルボキシ-低 級ーアルキルであり、そしてLはH、低級ーアルキル、 アリール、シクロアルキルまたは(アリールもしくはシ

 $-C(O)R^{2}$

 (A^1)

 $-S(O)_2N(R^3,R^4)$ (A²)

キル、低級-アラルキルまたは式:

の基であるか、或いは基Qがヒドロキシ基を含有する場合および/またはEとGが一緒になってCH₂もしくはCOである場合には、Aは式

クロアルキル)-低級-アルキルであり、AはH、アル

-S(O), R⁵

(A³)

の基であってもよく、或いはEとGが一緒になってCH っまたはCOである場合には、Aは式

-S(O), R⁵

(A3)

NHCO-低級-アルキレン-O-(低級-アルキルも の基であってもよく、R'は低級-アルキル、場合によしくはアリール)、NHCOCH,[アリール、ヘテロア り低級-アルキレンを介して結合されていてもよいアリリールもしくは-N(Het)]、NHCO-(NOH)- ロル、ヘテロアリールもしくはシクロアルキル、低級-アルキレン-COOH、NHSO,-N(He アルキレンを介して結合されているカルボー低級-アルセンを介して結合されている

-(OもしくはS)-(アリール、ヘテロアリールもしく はシクロアルキル)であり、それによりR²中に存在する 低級-アルキレン基はR'が結合されているカルボニル 基に対するα-位置でヒドロキシ、アミノまたは低級-アルカノイルアミノにより置換されていてもよく、或い はR²はハロゲン、カルボキシ、低級アルコキシ、アミ ノ、モノーもしくはジー低級-アルキル-アミノまたは 低級アルキレンを介して結合されている基-N(Het) であるか、或いはR'は基-OR''または-NHR''で あり、R²²は低級-アルキル、または場合により低級-アルキレンを介して結合されていてもよいアリール、ヘ テロアリールもしくはシクロアルキル、または低級-ア ルキル部分でアリール、カルボー低級-アルコキシもし くはCOOHにより置換された低級-アラルキルであ *

63

*り、R*およびR*はそれぞれ独立して水素、アルキルま たはアリールー低級ーアルキルであるか、或いはそれら が結合しているN原子と一緒になって基-N(Het)を 形成し、R⁵はアリール、ヘテロアリール、ヘテロシク リル、アルキルまたはシクロアルキルであり、-N(H et)は場合によりO、S、NHまたはN-低級-アル キルにより中断されていてもよく且つ場合により低級-アルキル、OH、オキソ、COOH、COO-低級-ア ルキル、CH,OOHおよびCH,O-ベンジルの群から の2個までの置換基により置換されていてもよいN-結 合された $-N(CH_2)_{4-9}$ であり、Qは式Q¹またはQ²: [0150] 【化20】

$$(Q^1) \qquad \begin{array}{c} T \\ \\ N \\ \\ R^6 - NH \end{array} \qquad \text{if t U} \qquad (Q$$

 (Q^2)

【0151】の基であり、TはCH。またはOであり、 R⁶およびR⁷の一方は水素またはカルボー低級-アルコ キシであり、そして他方は水素、カルボー低級ーアルコ キシまたはヒドロキシであり、そしてRは水素または低 級-アルキルである]のカルボキサミド類、並びにそれ らの水和物または溶媒和物および生理学的に適合性があ る塩類。

【0152】2. Eが水素であり、GがH、低級-アル キルまたは(場合により低級-アルキレンを介して結合 されていてもよい)COOH、COO-低級-アルキ ル、低級-アルカノイル、OH、低級-アルカノイルオ キシ、低級-アルコキシ、アリール-低級-アルコキ シ、CONH2、CONHCH2CH2OH、CONHO H、CONHOCH,、CONHO-ベンジル、CON HSO, - 低級-アルキル、CONHCH, CH, -アリ ール、CONHーシクロアルキル、CONHCH、ーへ テロアリール、NH、、NHCOO-低級-アルキル、 NHCOO-低級-アラルキル、NHSO₃H、(NHS O₂もしくはNHSO₃)-低級-アルキル、NH低級-アルカノイル、NHCOCOOH、NHCOCOO-低 40 級-アルキル、NH-シクロアルキル、NH-(3.4-ジオキソー2-ヒドロキシーシクロブトー1-エニ ル)、NH-「2-低級-(アルコキシもしくは-アルケ ニルオキシ)-3,4-ジオキソシクロブト-1-エニ ル]、NHCH, -ヘテロアリール、NHCOCO-(ア リールもしくは低級-アルキル)、NHCOCH, C1、 NHCOCH₂O-アリール、NHCOCH₂-アリー ル、NHCO-(アリールもしくはヘテロアリール)、N HPO₃(R¹⁰,R¹⁰)、ヘテロアリールまたは場合により OもしくはSにより中断されていてもよく且つ場合によ 50 の基であってもよく、或いはEとGが一緒になってCH

り低級-アルキル、COOH、COO-低級-アルキ ル、CH,OHおよびCH,O-ベンジルの群からの2個 までの置換基により置換されていてもよいCON(C H,),-,であり、R¹⁰およびR²⁰がH、低級-アルキル またはフェニルであり、MがH、低級-アルキルもしく は-アルケニル、アリール、ヘテロアリール、シクロア ルキルまたは(アリール、ヘテロアリールもしくはシク ロアルキル)-低級-アルキルであり、そしてしがH、 低級-アルキル、アリール、シクロアルキル、または 30 (アリールもしくはシクロアルキル)-低級-アルキルで あるか、或いはMおよびLがそれらが結合している原子 と一緒になって場合により〇もしくはSにより中断され ていてもよく且つ場合により低級-アルキル、COO H、COO-低級-アルキル、CH,OHおよびCH,O -ベンジルの群からの2個までの置換基により置換され ていてもよいN(CH,)、。基を形成し、或いはEおよび Gが一緒になってメチレンまたはカルボニル基を形成 し、そしてMがH、低級-アルキルもしくは-アルケニ ル、アリール、ヘテロアリール、シクロアルキル、(ア リール、ヘテロアリールもしくはシクロアルキル)-低 級-アルキル、またはカルボキシ-低級-アルキルであ り、そしてLがH、低級-アルキル、アリール、シクロ アルキルまたは(アリールもしくはシクロアルキル)-低 級-アルキルであり、Aが式:

-C(O)R²

(A1),

 $-S(O), N(R^3.R^4)$ (A^2)

の基であるか、或いは基Qがヒドロキシ基を含有する場 合には、Aは式

 (A^3) -S(O), R⁵

zまたはCOである場合には、Aは式 -S(O), R⁵ (A³)

の基であってもよく、R'が基R''、-OR''または-NHR''であり、そしてR''が低級-アルキル、または 場合により低級-アルキレンを介して結合されていても よいアリール、ヘテロアリールもしくはシクロアルキル であるか、或いはR²が低級-アルキレンを介して結合 されているカルボー低級-アルコキシまたは低級-アル キレンを介して結合されている-(OもしくはS)-(ア リール、ヘテロアリールもしくはシクロアルキル)であ り、それによりR²中に存在する低級-アルキレン基は *

65

* R'が結合されているカルボニル基に対するα-位置で ヒドロキシ、アミノまたは低級-アルカノイルアミノに より置換されていてもよく、R³およびR¹がそれぞれ独 立して水素、アルキルまたはアリールー低級-アルキル であるか、或いはそれらが結合しているN原子と一緒に なって場合により〇またはSにより中断されていてもよ い基-N(CH₂)₄₋₉を形成し、R⁵がアリール、ヘテロ アリール、ヘテロシクリル、アルキルまたはシクロアル キルであり、Qが式Q¹またはQ¹:

[0153]

 (Q^2)

【化21】

および

$$(Q^{1}) \qquad \begin{matrix} T \\ N \\ N-R^{7} \end{matrix}$$

【0154】の基であり、TがCH₂またはOであり、 R⁶およびR⁷の一方が水素またはカルボー低級-アルコ キシであり、そして他方が水素、カルボー低級-アルコ 20 は-N(Het)]、NHCOC(NOH)-低級-アルキ キシまたはヒドロキシであり、そしてRが水素である、 上記1のカルボキサミド類、並びにそれらの水和物また は溶媒和物および生理学的に適合性がある塩類。

【0155】3. 式

[0156]

【化22】

【0157】 [式中、G¹はH、低級-アルキルまたは (場合により低級-アルキレンを介して結合されていて もよい)COOH、COO-低級-アルキル、低級-ア ルカノイル、〇日、低級-アルカノイルオキシ、低級-アルコキシ、アリールー低級-アルコキシ、CON H2, CONHCH2CH2OH, CONHOH, CON HOCH,、CONHO-ベンジル、CONHSO2-低 級-アルキル、CONHCHュCHュ-アリール、CON H-シクロアルキル、CONHCH2-ヘテロアリー ル、NH2、NHCOO-低級-アルキル、NHCOO -低級-アラルキル、NHSO,H、(NHSO,もしく はNHSО₃)-低級-アルキル、NH-低級-アルカノ イル、NHCOCOOH、NHCOCOO-低級-アル キル、NH-シクロアルキル、NH-(3,4-ジオキソ -2-ヒドロキシーシクロブト-1-エニル)、NH-[2-低級-(アルコキシもしくは-アルケニルオキシ) -3,4-ジオキソシクロブト-1-エニル]、NHCH ぇーヘテロアリール、NHCOCO-(アリールもしくは 低級-アルキル)、NHCOCH, C1、NHCO-低級 50

-アルキレン-〇-(低級-アルキルもしくはアリー ル)、NHCOCH、「アリール、ヘテロアリールもしく レン-COOH、NHSO,-N(Het)、NHCO-(アリール、ヘテロアリールもしくはヘテロシクリル)、 NHPO₃(R¹⁰,R²⁰)、ヘテロアリールまたは基CO-N(Het)であり、R¹ およびR² はH、低級-アルキ ルまたはフェニルであり、M¹はH、低級-アルキルも しくは-アルケニル、アリール、ヘテロアリール、シク ロアルキルまたは(アリール、ヘテロアリールもしくは シクロアルキル)-低級-アルキルであり、そしてL1は H、低級-アルキル、アリール、シクロアルキルまたは 30 (アリールもしくはシクロアルキル)-低級-アルキルで あるか、或いはM¹およびL¹はそれらが結合している原 子と一緒になって基-N(Het)を形成し、A¹⁰はH、 アルキル、低級-アラルキルまたは式:

 $-C(O)R^{2}$

(A¹) 、

 $-S(O)_2N(R^3,R^4)$ (A^2)

の基であるか、或いは基Qがヒドロキシ基を含有する場 合には、A10は式

-S(O)₂R⁵

 (A^3)

の基であってもよく、そしてR、R²~R⁵、−N(He 40 t)およびQは請求項1と同じ意味を有する]を有する 上記1のカルボキサミド類、並びにそれらの水和物また は溶媒和物および生理学的に適合性がある塩類。

【0158】4. 式

[0159]

[化23]

$$L^{2} \xrightarrow{\stackrel{M^{2}}{\underset{N-N}{\bigvee}}} \stackrel{Q}{\underset{N}{\underset{N}{\bigvee}}} \stackrel{H}{\underset{N}{\bigvee}} \stackrel{Q}{\underset{N}{\bigvee}}$$
 Ib

【0160】 [式中、Wはメチレンまたはカルボニルで あり、M²はH、低級-アルキルもしくは-アルケニ ル、アリール、ヘテロアリール、シクロアルキル、(ア リール、ヘテロアリールもしくはシクロアルキル)-低 級-アルキルまたはカルボキシ-低級-アルキルであ り、そしてL'はH、低級-アルキル、アリール、シク ロアルキルまたは(アリールもしくはシクロアルキル)-低級-アルキルであり、そしてA¹¹はH、アルキル、低 級-アラルキルまたは式:

67

 (A^1) -C(O)R²

 $-S(O)_2N(R^3,R^4)$ (A^2)

もしくは

-S(O), R5 (A³)

の基であり、そしてR、R'~R'およびQは上記1と同 じ意味を有する]を有する上記1のカルボキサミド類、 並びにそれらの水和物または溶媒和物および生理学的に 適合性がある塩類。

【0161】5. G¹がH、低級-アルキルまたは(場 合により低級-アルキレンを介して結合されていてもよ い) COOH、COO-低級-アルキル、低級-アルカ 20 ノイル、〇H、低級-アルカノイルオキシ、低級-アル コキシ、アリールー低級ーアルコキシ、CONH₂、C ONHCH, CH, OH, CONHOH, CONHOCH 、CONHO-ベンジル、CONHSO,-低級-アル キル、CONHCH2CH2-アリール、CONH-シク ロアルキル、CONHCH, - ヘテロアリール、NH,、 NHCOO-低級-アルキル、NHCOO-低級-アラ ルキル、NHSO,H、(NHSO,もしくはNHSO,) -低級-アルキル、NH-低級-アルカノイル、NHC OCOOH、NHCOCOO-低級-アルキル、NH-シクロアルキル、NH-(3,4-ジオキソー2-ヒドロ キシーシクロブトー1-エニル)、NH-[2-低級-(アルコキシもしくは-アルケニルオキシ)-3,4-ジ オキソシクロブト-1-エニル1、NHCH, - ヘテロア リール、NHCOCO-(アリールもしくは低級-アル キル)、NHCOCH, C1、NHCOCH, O-アリー ル、NHCOCH2-アリール、NHCO-(アリールも しくはヘテロアリール)、NHPO₁(R¹⁰,R²⁰)、ヘテ ロアリールまたは場合により〇もしくはSにより中断さ れていてもよく且つ場合により低級-アルキル、COO 40 H、COO-低級-アルキル、CH2OHおよびCH2O -ベンジルの群からの2個までの置換基により置換され ていてもよいCON(CH₂)₄₋₉であり、R¹⁰およびR²⁰ がH、低級-アルキルまたはフェニルであり、M¹が H、低級-アルキルもしくは-アルケニル、アリール、 ヘテロアリール、シクロアルキルまたは(アリール、ヘ テロアリールもしくはシクロアルキル)-低級-アルキ ルであり、そしてL¹がH、低級-アルキル、アリー ル、シクロアルキル、または(アリールもしくはシクロ アルキル)-低級-アルキルであるか、或いはM¹および 50 ルコキシ、低級-アルキレンを介して結合されているア

L¹がそれらが結合している原子と一緒になって場合に よりOもしくはSにより中断されていてもよく且つ場合 により低級-アルキル、COOH、COO-低級-アル キル、CH₂OHおよびCH₂O-ベンジルの群からの2 個までの置換基により置換されていてもよいN(CH₂) ₄₋₉基であり、A¹⁰が式:

 $-C(O)R^{2}$ (A¹),

 (A^2) $-S(O)_2N(R^3,R^4)$

の基であるか、或いは基Qがヒドロキシ基を含有する場 10 合には、A は式

 (A^3) -S(O), R⁵

の基であってもよく、Rが水素であり、そしてR'~R' およびQが上記3と同じ意味を有する]を有する上記3 のカルボキサミド類、並びにそれらの水和物または溶媒 和物および生理学的に適合性がある塩類。

【0162】6. Rが水素であり、A¹¹がH、アルキ ル、低級-アラルキルまたは式:

-C(O)R² (A_1)

 $-S(O)_2N(R^3,R^4)$ (A²)

もしくは

-S(O), R⁵ (A^3)

の基であり、そしてL'、M'、W、R'~R'およびQが 上記4と同じ意味を有する、上記4のカルボキサミド 類、並びにそれらの水和物または溶媒和物および生理学 的に適合性がある塩類。

【0163】7. L¹が水素であり、そしてG¹が(場合 により低級-アルキレンを介して結合されていてもよ い) NHCO-低級-アルキレン-〇-(低級-アルキ ルもしくはアリール)、NHCOCH,[アリール、ヘテ ロアリールもしくは-N(Het)]、NHCOC(NO H)-低級-アルキレン-COOH、NHSO₂-N(H et)、NHCO-ヘテロシクリルまたは場合によりO もしくはSにより中断されていてもよく且つ場合により 低級-アルキル、COOH、COO-低級-アルキル、 CH₂OHおよびCH₂O-ベンジルの群からの2個まで の置換基により置換されていてもよいCON(CH₂)。。 である、上記3の式Iaのカルボキサミド類。

【0164】8. L¹が水素であり、そしてG¹がCOO H、COO-低級-アルキル、NHCOO-低級-アラ ルキルまたは場合により低級-アルキレンを介して結合 されていてもよいNHCO(アリールもしくはヘテロア リール)である、上記3の式 [aのカルボキサミド類。 【0165】9. M¹が低級-アルキルまたはシクロア ルキルである、上記3、7または8の式 I a のカルボキ サミド類。

【0166】10. A¹⁰がH、低級-アルキル、低級-アラルキルまたは基

$$-C(O)-R^{2} \qquad (A^{1})$$

であり、ここでR¹がハロゲン、カルボキシ、低級-ア

,

ミノまたはモノーもしくはジー低級-アルキルーアミノ、または低級-アルキレンを介して結合されている基ーN(Het)であるか、或いはR²が基-NHR²²であり、ここでR²²が低級-アルキル部分でアリール、カルボー低級-アルコキシまたはCOOHにより置換されている低級-アラルキル基である、上記3または上記7-9のいずれかの式Iaのカルボキサミド類。

69

【0167】11. A¹⁰が式

 $-C(O)-R^{2} \qquad (A^{1})$

の基であり、ことで R^2 が基 R^{22} 、 $-OR^{22}$ または-N 10 HR^{22} であり、そして R^{22} が低級-アルキル、または場合により低級-アルキレンを介して結合されていてもよいアリール、ヘテロアリールもしくはシクロアルキルであるか、或いは R^2 が低級-アルキレンを介して結合されているカルボー低級-アルコキシまたは低級-アルキレンを介して結合されている-(OもしくはS)-(アリールもしくはヘテロアリール)であり、それにより R^2 中に存在する低級-アルキレン基は R^2 が結合されているカルボニル基に対する α -位置でOHまたは低級-アルカノイルアミノにより置換されていてもよい、上記3ま 20 たは上記7 -10のいずれかの式 I aのカルボキサミド類。

【0168】12、 A^{10} がモルホリノスルホニルである、上記3、8または9の式Iaのカルボキサミド類。【0169】13、 A^{10} が基-S(O) $_{2}$ アリールを含有しておりそしてQがヒドロキシ基を含有する、上記3、8または9の式Iaのカルボキサミド類。

【 0 1 7 0 】 1 4 . L²が水素でありそしてM²が低級 - アルキル、シクロアルキルまたはカルボキシー低級 - アルキルである、上記4の式 I b のカルボキサミド類。 【 0 1 7 1 】 1 5 . A¹¹が水素、低級 - アルキルスルホニルまたはアリールスルホニルである、上記4または 1 4 の式 I b のカルボキサミド類。

【0172】16. Qが式 Q^1 の基であり、ことで R^6 および R^7 の一方が水素でありそして他方が水素またはヒドロキシである、上記1-15のいずれかのカルボキサミド類。

【0173】 17. 下記の群:(S)-N4-[(S)-1-(アミノーイミノーメチル)ービペリジン-3-イルーメチル]-N1-シクロプロビル-2-モルホリン-4 40-イルアセチルアミノ-N1-(2-ピラジン-2-イルカルボニルアミノーエチル)ースクシンアミド、3-[(S)-3-[(S)-1-(アミノーイミノーメチル)ーピペリジン-3-イルメチルカルバモイル]-2-(3-フェニループロビルアミノ)プロビオニル]ーシクロプロビルーアミノ]ープロビオン酸エチル、3-[(S)-3-[(S)-1-(アミノーイミノーメチル)ーピペリジン-3-イルメチルカルバモイル]-2-(3-フェニループロピルアミノ)プロビオニル]ーシクロプロビルーアミノ]ープロピオン酸、および3-[(S)-3-[(S)-1] 50

(アミノーイミノーメチル)ーピペリジン-3ーイルメチルカルバモイル]-2ーモルホリン-4ーイルスルホニルアミノープロビオニル]ーシクロプロビルーアミノ]ープロビオン酸からの、上記1の化合物。

70

【0174】18. 下記の群:[[(S)-3-[4-(アミ ノーイミノーメチル)ーモルホリンー2ーイルメチルカ ルバモイル1-2-ベンジルオキシカルボニルアミノー プロピオニル]-ブチル-アミノ]-酢酸、[[(S)-3-「(S)-1-(アミノーイミノーメチル)-ピペリジンー 3-イル-メチルカルバモイル]-2-ペンタノイルア ミノープロピオニル]ーシクロプロピルーアミノ]ー酢 酸、(S)-N4-[(S)-1-(アミノーイミノーメチル)ーピペリジンー3ーイルメチル]-N1ーシクロプロ ピルーN1-(2-ピラジン-2-イルカルボニルアミ ノーエチル)-2-ピリミジン-2-イルスルファニル アセチルアミノースクシンアミド、 $(S)-N4-\Gamma(S)$ -1-(アミノーヒドロキシイミノーメチル)ーピペリジ ン-3-イルメチル]-N1-シクロプロピル-2-(ナ フタレン-2-イルスルホニルアミノ)-N1-[2-(ピラジン-2-イルカルボニルアミノ)-エチル]-ス クシンアミド、(S)-N4- $\lceil (S)-1-(アミノーイミ$ ノーメチル)ーピペリジンー3ーイルメチル]ーN1ーシ クロプロピルー2ーモルホリンー4ーイルスルホニルア リダジンー3ーイルカルボニルアミノーエチル]ースク シンアミド、およびN-「(S)-1-(アミノーイミノー メチル)ーピペリジンー3ーイルメチル]ー2[(S)-4 -シクロプロピル-1-ナフタレン-2-イルスルホニ N-3,6-ジオキソーピペラジン-2-イル<math>1-アセト 30 アミドからの、上記2の化合物。

【0175】19. 薬品として、特にトロンビン-誘発性血小板凝集および血漿中のフィブリノゲン凝固の抑制剤として、使用するための上記1-18のいずれかの化合物

【0176】20. a)場合により、基G¹、M¹およびA¹⁰(II中)およびQ(III中)に存在する官能基を中間的に保護しながら、式

[0177]

【化24】

【化25】

【 0 1 7 8 】の酸を式 H, N C H, Q III のアミンまたはその塩と反応させるか、或いは b)式 【 0 1 7 9 】

【0182】の基である]のアミンを、場合によりヒド ※ c)式 ロキシル化されていてもよいアミジン基-C(NR¹)N [0183] HR⁵を加える試薬と反応させるか、或いは [化27]

$$G^1$$
 H_2N
 R
 Q
 XX

【0184】のアミンを、基A10を加える試薬と反応さ **★**[0185] せるか、或いは 【化28】 d)式

XXX

30☆【化29】

【0186】または式 [0187]

【0188】のアミノ酸を環化して式 Ibの化合物とす るか、或いは

- e) M'がカルボキシー低級-アルキルである式 I bの カルボン酸を製造するために、対応する低級-アルキル エステルを分解させ、そして
- f)希望により、得られた式Iの化合物中に存在する反 応基を官能基変更し、そして
- g)希望により、式 I の化合物を生理学的に適合性があ る塩に転化させるかまたは式Ⅰの化合物を遊離酸もしく

は塩基に転化させることを含んでなる、上記1-18の いずれかの化合物の製造方法。

【0189】21. 活性成分として上記1-18のいず れかの化合物を含有する薬学的調合物。

【0190】22. トロンビン-誘発性血小板凝集また は血漿中のフィブリノゲン凝固により引き起こされる疾 病の処置または予防用の葉品を製造するための、上記1 -18のいずれかの化合物の使用。

フロントページの続き

(51)Int.Cl.	5	識別記号	庁内整理番号	FΙ	技術表示箇所
A 6 1 K	31/50	ABE	9454 – 4C		
	31/535	ACB	9454-4C		
C 0 7 D	265/30				
	401/12	241			
	401/14	239			
	413/14	2 1 1			
//(C 0 7 D	401/12				
	211:26				
	241:10)				
(C 0 7 D	401/14				
	211:26				
	239:24				
	241:10)				
(72)発明者	デイビツド・カ	バナー		(72)発明者	クルト・ヒルペルト
	スイス・シー	エイチー4054/	バーゼル・ノイ		スイス・シーエイチー4114ホフステツテ
	バトシユトラ・	ーセ129			ン・アイヘンシストラーセ5
(72)発明者	クラウス・グ	ベルナトール		(72)発明者	ジエラール・シコミツト
	ドイツ・デー-79104フライブルク・カー		ブルク・カー		スイス・シーエイチ-4468キーンベルク・
	ルーマリアー	フオンーベバー	ーーシユトラー		ライベルン(番地なし)
	セ5				